JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2001年 7月 3 日

出 Application Number:

特願2001-202082

[ST. 10/C]:

Applicant(s):

[J P 2 0 0 1 - 2 0 2 0 8 2]

出 願

三菱化学株式会社

7月10日 2003年

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

【書類名】

特許願

【整理番号】

A11259MA

【提出日】

平成13年 7月 3日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12N

【発明の名称】

細胞質雄性不稔から可稔への回復に関与する遺伝子

【請求項の数】

17

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】

今村 順

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】

藤本 英也

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】

今井 りつ子

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】

肥塚 信也

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】 ·

酒井 隆子



【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市青葉区鴨志田町1000番地 株式会社

植物工学研究所内

【氏名】

早川 孝彦

【特許出願人】

【識別番号】

000005968

【氏名又は名称】

三菱化学株式会社

【代理人】

【識別番号】

100096219

【弁理士】

【氏名又は名称】 今村 正純

【連絡先】

03 - 3538 - 5680

【選任した代理人】

【識別番号】

100092635

【弁理士】

【氏名又は名称】 塩澤 寿夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100095843

【弁理士】

【氏名又は名称】 釜田 淳爾

【選任した代理人】

【識別番号】

100104477

【弁理士】

【氏名又は名称】

藍原 誠

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】

特願2001-128008

【出願日】

平成13年 4月25日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 038357

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書]

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 細胞質雄性不稔から可稔への回復に関与する遺伝字

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の何れかのDNA。

- (1) 配列番号1に記載の塩基配列を有するDNA:
- (2)配列番号1に記載の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及 び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を 可稔に回復することに関与するDNA;又は
- (3)配列番号1に記載の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

【請求項2】 下記の何れかのDNA。

- (1)配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列を 有するDNA;
- (2)配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列に おいて1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を 有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA ;又は
- (3)配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

【請求項3】 下記の何れかのDNA。

- (1) 配列番号 2 に記載の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号2に記載の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及 び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を 可稔に回復することに関与するDNA;又は
- (3)配列番号2に記載の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

2/

【請求項4】 下記の何れかのDNA。

- (1)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA; 又は
- (3)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不 稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

【請求項5】 下記の何れかのタンパク質をコードするDNA。

- (1) 配列番号3に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

【請求項6】 下記の何れかのタンパク質をコードするDNA。

- (1)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。
- 【請求項7】 細胞質雄性不稔個体が、コセナダイコン及び/又はオグラダイコンの細胞質雄性不稔遺伝子又はそのホモログを有するものである、請求項1から6の何れか1項に記載のDNA。

【請求項8】 下記の何れかのタンパク質。

- (1) 配列番号3に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失 、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個

体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

【請求項9】 下記の何れかのタンパク質。

- (1)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。
- 【請求項10】 細胞質雄性不稔個体が、コセナダイコン及び/又はオグラダイコンの細胞質雄性不稔遺伝子又はそのホモログを有するものである、請求項8又は9に記載のタンパク質。
- 【請求項11】 請求項1から7の何れかに記載のDNAを含有するベクター。
- 【請求項12】 請求項1から7の何れかに記載のDNA又は請求項11に 記載のベクターを有する形質転換体。
 - 【請求項13】 形質転換植物である、請求項12に記載の形質転換体。
- 【請求項14】 請求項1から7の何れかに記載のDNAを用いることを特徴とする、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復する方法。
- 【請求項15】 細胞質雄性不稔遺伝子を有し、かつ、請求項1から7の何れかに記載のDNAを有する細胞に、さらに請求項1から7の何れかに記載のDNAの一部又は全部を誘導型プロモーターと共に導入することにより、雄性不稔回復遺伝子の発現を制御することが可能となった形質転換体。
- 【請求項16】 請求項15に記載の形質転換体を利用することによる細胞質雄性不稔系統の維持方法。
- 【請求項17】 請求項1から7の何れかに記載のDNAから任意に設定した15~50merのオリゴヌクレオチドプライマー、又は、請求項1から7の何れかに記載のDNAの全部又は1部からなる少なくとも15mer以上のプローブを使用し、目的の生物試料中に、該プライマーにより増幅される塩基配列の量、又は、プローブにより検出される塩基配列の量が、1ゲノム中に1遺伝子以上あ

ることを確認することで、細胞質雄性不稔回復に関与する遺伝子を検出する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は、細胞質雄性不稔から可稔への回復に関与する遺伝子に関する。より詳細には、本発明は、一代雑種(以下、F1と略す)品種開発のために利用される細胞質雄性不稔形質(以下、cmsと略すことがある)の回復に関与する遺伝子、当該遺伝子を含有するベクター及び形質転換体に関するものである。

[0002]

【従来技術】

禾穀類、野菜などの農作物では、1)雑種強勢による優れた農業形質、2)収穫物の均一性、3)次世代で遺伝形質が分離するため品種育成者の利益が保護される、などの特徴のもと、F1品種の開発が盛んであり、多くの主要作物で実用化されている。

[0003]

F1品種の種子を生産するための方法の一つとしては、細胞質雄性不稔(cms)系統とその雄性不稔を回復する(以下、Rfと略すことがある)系統からなるcms?Rf採種システムがあり、例えばイネ、ソルガム、トウモロコシ等の 禾穀類や例えばひまわりなどの油量作物で開発されているが、これらはいずれも、交配あるいは細胞融合の手法を用いて開発されたものである。

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

一方、アブラナ科では、自家不和合性を用いたF1採種システムが広く利用されているが、ナタネに関しては、安定な自家不和合性のないため、cms系統とRf系統を利用したF1採種システムが求められている。

[0005]

これに対して、近年、コセナダイコン由来の細胞質雄性不稔(コセナcms) やオグラダイコン由来の細胞質雄性不稔(オグラcms)をナタネで利用する研 究がなされている。両cms遺伝子に関しては細胞質小器官であるミトコンドリ アのゲノムにコードされており、塩基配列についても知られているが、ダイコンは、分子生物学的な研究が進んでおらず、遺伝子単離に必要なマーカーもほとんど知られていない状態であるため、核からの遺伝子の単離が困難であり、Rfに関しては、ダイコンの稔性回復系統から交配あるいは細胞融合の手法を使いナタネに導入されているのみである。

[0006]

さらに、Rf遺伝子に関しては、植物の各cms系統により、1つ又は複数の回復遺伝子が存在する。ダイコンにおいては、Rf1及びRf2が同時に存在することが稔性回復に必要であり、加えて、Rf1遺伝子がダイコンのcms原因タンパク質として知られている、ミトコンドリア内のORF125タンパク質(M. Iwabuchi et al. Plant Mol. Biol. 39:183-188, 1999)の蓄積量を大幅に減少させることが知られている。(育種学雑誌 47 (別1) P186, 1997、育種学雑誌 48 (別1) P197、1998)。

[0007]

またナタネにおいては、遺伝解析実験により、交配または細胞融合によって導入されたダイコンのRf1遺伝子が、cms原因タンパク質として知られているORF125またはORF138タンパク質(M. Grelon et al. Mol. Gen. Gene t. 243:540-547)の蓄積量を減少させること、これらORF125またはORF138タンパク質の蓄積量の減少と稔性が回復する現象は完全に一致していることが知られている(N. Koizuka, et al. Theor Appl Genet, 100:949-955, 2000)。つまり、ナタネ雄性不稔系統で稔性が回復するには、ORF125またはORF138タンパク質の蓄積量の減少が必須であり、そのために、Rf1遺伝子は重要な遺伝子である。

しかしながら、その塩基配列については、トウモロコシのcmsの一つである T―サイトプラズムに対する回復遺伝子の一つであるRf2遺伝子のみについて は同定、単離されているが、他の植物でRf遺伝子の塩基配列については、全く 知られていない。

[0008]

【発明が解決するための課題】

交配あるいは細胞融合により R f 1 遺伝子を導入したナタネ回復系統とその系統を父親として作出された F 1 品種は、グルコシノレート(以下 G S L と略す) 含量が、規制値より高くなることがわかり、実用上問題となっている。 G S L の生合成に関与するダイコン由来の遺伝子が R f 1 遺伝子の近傍に存在し、遺伝的に強連鎖しているため、ナタネの回復系統(R f 系統)では G S L の含量が上昇すると考えられている。 G S L はナタネの搾油かすに含まれ、それを飼料として動物に与えたとき、甲状腺肥大をもたらすことが知られているため、ナタネ種子の G S L 含量は育種段階では北米で、 18μ mole/g ヨーロッパでは 20μ mole/g以下にすることが求められている。

[0009]

さらに、近年では、除草剤耐性等の機能を遺伝子組換えにより付加した植物の開発も活発であり、これらの植物を効率的に創出するためには、交配あるいは細胞融合により得られたナタネ回復系の存在のみでは不十分であり、Rf遺伝子、特には、ダイコン由来のRfl遺伝子の単離が望まれていた。

[0010]

即ち、本発明は、Rf遺伝子、特には、ダイコン由来のRf1遺伝子を単離してその構造を同定することを解決すべき課題とした。さらに、本発明は、単離したRf遺伝子を利用してナタネ回復系統を確立する手段を提供することを解決すべき課題とした。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意検討した結果、ダイコンからRf1遺伝子をクローニングすることに成功し、本課題を解決するに至った。 すなわち、本発明によれば、下記の何れかのDNAが提供される。

- (1) 配列番号1に記載の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号1に記載の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及 び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を 可稔に回復することに関与するDNA;又は
 - (3) 配列番号1に記載の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下

でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに 関与するDNA。

本発明の別の側面によれば、下記の何れかのDNAが提供される。

- (1) 配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列を 有するDNA;
- (2)配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列に おいて1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を 有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA ;又は
- (3)配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列を 有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性 不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

[0012]

本発明の別の側面によれば、下記の何れかのDNAが提供される。

- (1)配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号2に記載の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及 び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を 可稔に回復することに関与するDNA;又は
- (3)配列番号2に記載の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

[0013]

本発明のさらに別の側面によれば、下記の何れかのDNAが提供される。

- (1)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA; 又は

8/

(3)配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不 稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

[0014]

本発明のさらに別の側面によれば、下記の何れかのタンパク質をコードするDNAが提供される。

- (1) 配列番号3に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

[0015]

本発明のさらに別の側面によれば、下記の何れかのタンパク質をコードするDNAが提供される。

- (1)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

本発明において好ましくは、細胞質雄性不稔個体は、コセナダイコン及び/又 はオグラダイコンの細胞質雄性不稔遺伝子又はそのホモログを有する。

[0016]

本発明のさらに別の側面によれば、下記の何れかのタンパク質が提供される。

- (1) 配列番号3に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

[0017]

本発明のさらに別の側面によれば、下記の何れかのタンパク質が提供される。

9/

- (1)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

本発明において好ましくは、細胞質雄性不稔個体は、コセナダイコン及び/又はオグラダイコンの細胞質雄性不稔遺伝子又はそのホモログを有する。

[0018]

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNAを含有するベクターが提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNA又は本発明のベクターを有する形質転換体が提供される。形質転換体は、好ましくは形質転換植物である。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明のDNAを用いることを特徴とする 、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復する方法が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、細胞質雄性不稔遺伝子を有し、かつ、本発明のDNAを有する細胞に、さらに本発明のDNAの一部又は全部を誘導型プロモーターと共に導入することにより、雄性不稔回復遺伝子の発現を制御することが可能となった形質転換体が提供される。

本発明のさらに別の側面によれば、上記した形質転換体を利用することによる 細胞質雄性不稔系統の維持方法が提供される。

[0019]

本発明のさらに別の側面によれば、上記した本発明のDNAから任意に設定した $15\sim50\,\mathrm{mer}$ のオリゴヌクレオチドプライマー、又は、上記した本発明のDNAの全部又は1部からなる少なくとも $15\,\mathrm{mer}$ 以上のプローブを使用し、目的の生物試料中に、該プライマーにより増幅される塩基配列の量、又は、プローブにより検出される塩基配列の量が、1ゲノム中に1遺伝子以上あることを確認することで、細胞質雄性不稔回復に関与する遺伝子を検出する方法が提供される。

[0020]



【発明の実施の形態】

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

(1) 本発明のDNAの態様

本発明のDNAは、下記の何れかのDNAに関する。

- (1)配列番号1又は配列番号2に記載の塩基配列、あるいは配列番号1に記載の塩基配列の3754番目 8553番目の塩基配列又は配列番号2に記載の塩 基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号1又は配列番号2に記載の塩基配列、あるいは配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列又は配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を有し、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA;又は
- (3)配列番号1又は配列番号2に記載の塩基配列、あるいは配列番号1に記載の塩基配列の3754番目~8553番目の塩基配列又は配列番号2に記載の塩基配列の250番目~2415番目の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

[0021]

さらに本発明のDNAは、下記の何れかのタンパク質をコードするDNAに関する。

- (1)配列番号3に記載のアミノ酸配列又は配列番号3に記載の84残基から8 04残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列又は配列番号3に記載の84残基から804残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列を有し、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するタンパク質。

[0022]

本明細書では、本発明のDNAを、本発明の遺伝子と称する場合もある。 配列番号1で示される塩基配列は、8553個の塩基から成るゲノムDNA塩



基配列であり、配列番号2で示される塩基配列は、配列番号1より推定されるコード配列である。配列番号3は、配列番号2で示される塩基配列がコードするアミノ酸配列である。

[0023]

5

本明細書において「1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列」とは、例えば $1\sim2$ 0個、好ましくは $1\sim1$ 5個、より好ましくは $1\sim1$ 0個、さらに好ましくは $1\sim5$ 個の任意の数の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列のことを言う。

本明細書において、「1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/または置換されているアミノ酸配列」とは、例えば $1\sim2$ 0個、好ましくは $1\sim1$ 5個、より好ましくは $1\sim1$ 0個、さらに好ましくは $1\sim5$ 個の任意の数のアミノ酸が欠失、付加または置換されているアミノ酸配列のことを言う。

[0024]

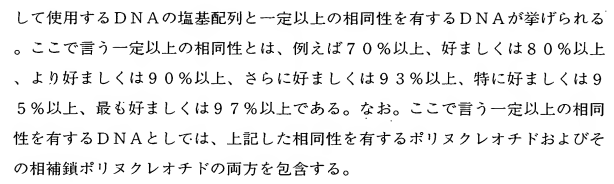
本明細書において「ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA」とは、DNAをプローブとして使用し、コロニーハイブリダイゼーション法、プラークハイブリダイゼーション法、あるいはサザンブロットハイブリダイゼーション法等を用いることにより得られるDNAの塩基配列を意味し、例えば、コロニーあるいはプラーク由来のDNAまたは該DNAの断片を固定化したフィルターを用いて、0.7~1.0MのNaCI存在下65℃でハイブリダイゼーションを行った後、0.1~2×SSC溶液(1×SSCの組成は、150mM塩化ナトリウム、15mMクエン酸ナトリウム)を用い、65℃条件下でフィルターを洗浄することにより同定できるDNA等を挙げることができる。

[0025]

ハイブリダイゼーションは、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY.,1989. 以後 "モレキュラークローニング第2版" と略す) 等に記載されている方法に準じて行うことができる。

[0026]

ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAとしては、プローブと



[0027]

本発明のDNAは、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与することができるDNAである。より具体的には、本発明のDNAを遺伝子組換えの手法を用い導入した形質転換植物(Rf系統)を細胞質雄性不稔系統(cms系統)の個体と交配させることにより、稔性の回復されたF1種子を得ることができる。上記、cms系統として好ましくは、コセナcms及びオグラcmsが挙げられる。

[0028]

(2) 本発明のDNAの取得方法

本発明のDNAの取得方法は特に限定されない。本明細書中に開示した配列番号1または配列番号2に記載の塩基配列、並びに配列番号3に記載したアミノ酸配列の情報に基づいて、当業者に公知の一般的育種手法及び一般的遺伝子工学的手法を利用することにより、本発明のDNAを単離することができる。

[0029]

具体的には、本発明の遺伝子が発現される適当な植物起源、具体的にはダイコンの品種、近縁種を含むRaphanus属の植物、より具体的にはコセナダイコン、オグラダイコン、園紅ダイコン、又はこれらのダイコンの品種や近縁種を含むRaphanus属の植物の細胞質雄性不稔回復遺伝子を含んだゲノムDNAが交配や細胞融合の手法により移入されたブラシカ属の植物、より具体的にはRfナタネから得ることができる。例えば、Rf遺伝子の近傍に位置するDNAマーカーを単離し、このDNAマーカーとRf遺伝子の遺伝距離の関係を示したゲノムの地図を作製し、ゲノムの地図を出発点としてRf領域のポジショナルクローニング法(クロモゾームウオーキングとも言う)によって、本発明の遺伝子



を単離、取得できる。

[0030]

この手法はゲノムDNA上に適当なDNAマーカーを見いだし、Rf遺伝子とDNAマーカーの遺伝距離を測ることでゲノムの地図を作製することから始める。DNAマーカーは父親由来のゲノムと母親由来のゲノムとを識別する必要があり、一般的には数100bpの長さからなる。またDNAマーカーは遺伝子と同一染色体上に座乗している必要があり、遺伝子との距離が近いために遺伝様式がほぼ同様となるようなもの、つまり遺伝的に強く連鎖しているマーカーほど望ましい。

[0031]

DNAマーカー単離法には、以前よりRFLP法が使われていたが、近年はPCRを用いた簡便な方法であるRAPD法やAFLP(Amplified fragment length polymorphism)法(Nucleic Acids Research,1995,Vol.23,No.21,4407-4414)が利用されている。特に、AFLP法は遺伝的に強く連鎖するマーカーを得る手段として有効である。マーカーとの遺伝距離を測る材料として、通常、Rf1遺伝子を持たない劣性ホモ個体とRf1遺伝子をホモに有する優性ホモ個体を交配したF1世代を自家受粉して得られるF2集団やF1世代とこの親である目的の遺伝子を持たない劣性ホモ個体を交配して得られるBC1集団を用いることができる。

[0032]

上記劣性ホモ個体としては、細胞質雄性不稔系統のダイコンの品種、近縁種を含むRaphanus属植物、より具体的には細胞質雄性不稔系統のコセナダイコンやオグラダイコン、又は、コセナダイコン由来の細胞質雄性不稔(コセナcms)やオグラダイコン由来の細胞質雄性不稔(オグラcms)が移入されたブラシカ属植物、より具体的にはcmsナタネを使用することができる。

[0033]

上記優性ホモ個体としては、Rf系統であるダイコンの品種、近縁種を含むRaphanus属の植物、より具体的には細胞質雄性不稔回復系統のコセナダイコン、オグラダイコン、園紅ダイコン、又は、これらのダイコンの品種や近縁種

を含む R a p h a n u s 属植物の細胞質雄性不稔回復遺伝子を含んだゲノム D N A が交配や細胞融合の手法により移入されたブラシカ属の植物、より具体的には R f ナタネを使用することができる。

[0034]

これらの両親を交配して得られたF1世代を自家受粉して得られるF2集団や、F1世代と劣性ホモ個体を交配して得られるBC1集団は、通常は100個体以上、より好ましくは1000個体以上解析することが望ましく、個体数が増すほどゲノムの地図の精度が上がり、DNAマーカーから目的の遺伝子までの物理的距離が短くなる。Rf遺伝子の場合も同様に、より物理的距離が短いDNAマーカーを得ることが可能になる。

[0035]

DNAマーカーとR f 遺伝子の遺伝距離を測る材料としては、例えば、cms系統コセナダイコン(Raphanus sativus cv. Kosena)とR f 系統である園紅ダイコン(Raphanus sativus cv. Yuanhong)とをN. Koizuka, et al. Theor Appl Gen et, 100:949-955, 2000に記載の方法に準じ、交配したダイコンF1世代を自家受粉して得られる数千個のF 2 集団を用いることができる。これらを解析することにより、R f 遺伝子を挟むような形で、両側にそれぞれ0.2cM程度の遺伝距離で離れた位置に連鎖する DNAマーカーを単離することができ、これにより図1に示すようなマーカーとR f 遺伝子の遺伝距離を示したゲノムの地図を作成することができる。

[0036]

ゲノムの地図作成に続いては、その位置に対応するゲノムDNAをクローン化し、目的の遺伝子を挟むDNAマーカー間を繋ぐことが必要になる。通常はDNAマーカーと目的遺伝子との物理距離が離れているため、ゲノムDNA断片を持つクローンを複数個繋げることによって、DNAマーカーから目的遺伝子領域をカバーすることになる。このDNAマーカー間を、ゲノムDNA断片を持つクローンで繋ぐ行程がコンティグの作製である。R f 遺伝子の場合も同様に、よりRf 遺伝子に近い位置に存在するDNAマーカー間を、R f 遺伝子領域をカバーするように、ゲノムDNA断片を持つクローンを複数個繋ぐことによってコンティ



グを作製することができる。

[0037]

ゲノムDNA断片をもつクローンの集合体はゲノミックライブラリーを作製することで得られる。通常は、クローニングできるゲノムDNAの長さによって、いくつかの種類のベクターが使用され、例えば、約20kbまでの断片をクローニングできるラムダファージベクター、比較的長い断片(~40kb)がクローニングできるコスミドベクター、より長い100kb以上の断片をクローニングできるBAC(Bacterial artificial chromosome)ベクター等を利用したライブラリーが挙げられる。

[0038]

いずれのライブラリーも、クローニングされた断片の平均長にライブラリーの集団数を乗じた値が、ライブラリーに供与されたゲノムの全長(ゲノムサイズ)に対して4から5倍程度の値に成ることが重要である。ダイコンのゲノムサイズは約500Mbpと考えられているので、ラムダファージベクターで平均長20kbの場合、集団数は1.0×10⁵個から1.25×10⁵個となり、コスミドライブラリーで平均長が40kbの場合は、集団数は5.0×10⁴個から6.25×10⁴個となる。ナタネのゲノムサイズは約1000Mbpと考えられているので、ラムダファージベクターで平均長20kbの場合、集団数は2.0×10⁵個から2.5×10⁵個となり、コスミドライブラリーで平均長が40kbの場合は、集団数は1.0×10⁵個から1.25×10⁵個となる。

[0039]

ライブラリーに供与するゲノムDNAは、目的の遺伝子を含む生物からゲノムDNAを常法により抽出すればよい。R f 遺伝子の場合、R f 系統であるダイコンの品種、近縁種を含むRaphanus属の植物、より具体的には細胞質雄性不稔回復系統のコセナダイコン、オグラダイコン、園紅ダイコン、又は、これらのダイコンの品種や近縁種を含むRaphanus属植物の細胞質雄性不稔回復遺伝子を含んだゲノムDNAが交配や細胞融合の手法により移入されたブラシカ属の植物、より具体的にはR f ナタネが利用できる。一般的には、F2集団やBC1集団を作製した時に利用した親と同じR f 系統の植物からゲノムDNAを抽



出し、ゲノミックライブラリーを作製することが最も望ましいと考えられる。ゲノムDNAはCTAB法 (Murray, M. G. and Thompson, W. F. (1980) Nucleic Acids Res., 8, 4321) のような常法に従い、調製することができる。

[0040]

コンティグの作製は最初に、Rf遺伝子の両側に位置するDNAマーカーを保持するクローンを単離する。ゲノミックライブラリーから、常法により、ラムダファージライブラリーの場合は、プラークハイブリダイエーション法を用いて、コスミドライブラリーとBACライブラリーの場合はコロニーハイブリダイゼーション法を用いて単離する。次にその単離したクローンの末端領域を指標にして、そのクローンに隣接するクローンを単離する事によってコンティグを作製する。作成後、コンティグの塩基配列を、常法により決定する。

[0041]

近年のゲノムプロジェクトの進展から、ゲノムDNAの塩基配列から機能する遺伝子を推定する技術が発達してきた。「Genscan」に代表される遺伝子発見プログラムは、かなりの確度で遺伝子を推定することができる。また「BLAST」に代表されるホモロジー検索プログラムは、他の遺伝子やタンパク質の類似性を推定することができる。この様な解析ソフトウエアーを利用して、目的の遺伝子を推定し、単離することが行われている。R f 遺伝子の場合も、同様にコンティグのゲノムDNA配列を同様の解析ソフトウエアーを用いることにより単離、同定することが可能だと考えられる。また解析すると、ゲノムDNA塩基配列上のプロモーター部分、イントロンを含んだ構造遺伝子部分、ターミネーター部分が明示される。また同時に、イントロンを含んだ構造遺伝子に対して、イントロンが除かれたタンパク質に翻訳される形の遺伝子とその遺伝子に対するアミノ酸配列が明示される。この様にしてコンティグ上のR f 遺伝子をかなりの確度で推定することが可能である。

[0042]

この様にして得られるプロモーター部分とイントロンを含んだ構造遺伝子部分とターミネーター部分は、上述のゲノムの地図とDNAマーカーの関係やDNAマーカーとコンティグの関係に基づいた存在位置からRf遺伝子その物かどうか

の確認ができる。

また、生体内で目的のゲノムが実際にはどのような形で発現しているかどうかは、mRNAを精製し、これに対する相補DNA(cDNA)を単離することで証明できる。また、どこから転写が開始しているかについては簡便法としては5'-RACE 法と呼ばれるPCRを応用した方法やより確実にはプライマーイクステンション法やS1マッピング法をもちいて解析することで証明することが可能である。

以上の方法は、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold S pring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY.,1989.等に記載されている

[0043]

上述の手法で推定されるタンパク質に翻訳される形の遺伝子としては、具体的には、配列番号2で示されるDNAが挙げられ、該DNA配列をもとに、一般的な遺伝子工学的手法によってcDNAを単離することも可能である。

[0044]

具体的には、本発明の遺伝子が発現される適当な植物起源、具体的には、ダイコンの品種、近縁種を含むRaphanus属の植物、より具体的にはコセナダイコン、オグラダイコン、園紅ダイコン、又は、これらのダイコンの品種や近縁種を含むRaphanus属の植物のゲノムDNAが交配や細胞融合の手法により移入されたブラシカ属の植物、より具体的にはRfナタネより、常法に従ってcDNAライブラリーを調製し、該ライブラリーから、本発明の遺伝子に特有の適当なDNA断片をプローブとして、又は本発明の遺伝子の翻訳産物に対する抗体を用いて所望のクローンを選抜することにより、本発明の遺伝子に相当するcDNAを単離することができる。

[0045]

上記において、cDNAの起源としては、本発明の遺伝子を発現する各種の細胞、組織やこれらに由来する培養細胞が例示される。また、これらからの全RNAの分離、mRNAの分離や精製、cDNAの取得とそのクローニングなどはいずれも常法に従って実施することができる。

本発明の遺伝子をcDNAライブラリーからスクリーニングする方法も、特に

制限されず、通常の方法に従うことができる。

[0046]

ここで用いられるプローブとしては、本発明の遺伝子の塩基配列に関する情報をもとにして化学合成されたDNAなどが一般的に使用できるが、すでに取得された本発明の遺伝子やその断片も良好に使用できる。また、本発明の遺伝子の塩基配列情報に基づき設定したセンスプライマー、アンチセンスプライマーをスクリーニング用プローブとして用いることもできる。

[0047]

前記プローブとして用いられるセンスプライマーとアンチセンスプライマーの ヌクレオチド配列は、配列番号3で示されるアミノ酸配列をコードするDNAに 対応する部分ヌクレオチド配列であって、少なくとも15個以上の連続した塩基 、好ましくは20個以上の連続した塩基、より好もしくは30個以上の連続した 塩基、もっとも好ましくは50個以上の連続した塩基を有するものが挙げられる 。あるいは前記配列を有する陽性クローンそれ自体をプローブとして用いること もできる。

[0048]

本発明の遺伝子の取得に際しては、PCR法によるDNA/RNA増幅法や5 '-RACE法等に代表されるRACE法等、遺伝子の単離に通常用いられる手 法を組み合わせて行えばよい。

[0049]

かかるPCR法の採用に際して使用されるプライマーは、本発明によって明らかにされた本発明の遺伝子の配列情報に基づいて適時設定でき、これは常法に従って合成できる。なお、増幅させたDNA/RNA断片の単離精製は、前記の通り常法に従うことができ、例えばゲル電気泳動法などで行うことができる。

[0050]

また、上記で得られる本発明の遺伝子あるいは各種DNA断片は、常法に従って、その塩基配列を決定することができる。

このようにして得られる本発明の遺伝子によれば、例えば該遺伝子の一部または全部の塩基配列を利用することにより、個体もしくは各種組織における本発明

遺伝子の存在と発現の有無を特徴的に検出することができる。

[0051]

前述した通り、本発明の遺伝子としては、例えば配列番号3に示されるアミノ酸配列をコードするDNAを挙げることができるが、特にこれに限定されることなく、当該遺伝子の相同物も包含される。

ここで遺伝子の相同物とは、本発明遺伝子(またはその遺伝子産物)と配列相同性を有し、上記構造的特徴、および上記したようなその生物学的機能の類似性により一つの遺伝子ファミリーと認識される一連の関連遺伝子を意味し、該遺伝子の対立遺伝子も当然含まれる。

[0052]

例えば、本発明の遺伝子は、配列番号1もしくは配列番号2で示される特定の塩基配列を有する遺伝子に限らず、配列番号3で示した各アミノ酸残基に対する任意のコドンを組み合わせて選択した塩基配列を有することも可能である。コドンの選択は、常法に従うことができ、例えば利用する宿主のコドン使用頻度などを考慮することができる。

[0053]

また、前記の通り、本発明の遺伝子は、配列番号1又は配列番号2又はそれらの一部に示される塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAをも包含する。このようなDNAは、配列番号1又は配列番号2又はその一部に示される塩基配列を有するDNAと一定以上の相同性を有するDNAである。

[0054]

上記した一定以上の相同性を有するDNAとは、配列番号1又は2で示される塩基配列又はそれらの一部あるいは配列番号3で示されるアミノ酸配列又はその一部をコードする塩基配列と少なくとも70%の同一性、好ましくは少なくとも90%の同一性、より好ましくは少なくとも95%、さらにもっとも好ましくは少なくとも97%の同一性を有するポリヌクレオチドおよびその相補鎖ポリヌクレオチドを言う。

[0055]

より具体的には、例えば、0.1%SDSを含む $0.2\times SSC$ 中50 Cまたは0.1%SDSを含む $1\times SSC$ 中60 Cのストリンジェントな条件下で、配列番号1 又は配列番号2 に示される塩基配列又はそれらの一部の塩基配列を有するDNAとハイブリダイズする塩基配列を有するDNAを例示することができる

[0056]

また、本発明のDNAのうち、特に

配列番号1に記載の塩基配列又はその一部において1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を有し、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA;

配列番号2に記載の塩基配列又はその一部において1から複数個の塩基が欠失、付加及び/または置換されている塩基配列を有し、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA;及び

については、化学合成、遺伝子工学的手法、突然変異誘発などの当業者に既知の任意の方法で作製することができる。例えば、配列番号1又は2に記載の塩基配列またはそれらの一部の塩基配列を有するDNAを利用し、これらDNAに変異を導入することにより変異遺伝子を取得することができる。

[0057]

変異遺伝子を得るための方法として、例えばランダム突然変異体、標的のある 突然変異体、合成遺伝子を用いた方法など(新遺伝子工学ハンドブック、実験医 学 別冊、羊土社、1996参照)等の公知の方法を用いることができる。

具体的には、配列番号1又は2の塩基配列又はそれらの一部の塩基配列を有するDNAに対し、変異原となる薬剤と接触作用させる方法、紫外線を照射する方法、遺伝子工学的手法等を用いて行うことができる。遺伝子工学的手法の一つである部位特異的変異誘発法は特定の位置に特定の変異を導入できる手法であるこ

とから有用であり、モレキュラークローニング第2版等に記載の方法に準じて行 うことができる。

[0058]

(3) 本発明のDNAを含有するベクター

本発明のDNAは適当なベクター中に組み込んで組み換えベクターとして使用することができる。ベクターの種類は発現ベクターでも非発現ベクターでもよく、目的に応じて選ぶことができる。

クローニングベクターとしては、大腸菌K12株中で自律複製できるものが好ましく、ファージベクター、プラスミドベクター等いずれでも使用できる、大腸菌の発現用ベクターをクローニングベクターとして用いてもよい。具体的には、ZAP Express [ストラタジーン社製、Strategies, 5, 58 (1992)]、pBluescrlpt I I SK(+) [Nucleic Acids Research, 17, 9494(1989)]、Lambda ZAP II(ストラタジーン社製)、 λ gt10、 λ gt11 [DNA Cloning, A Practical Approach, 1, 49(1985)]、 λ Trip1Ex(クローンテック社製)、 λ ExCell(ファルマシア社製)、pT7T318U(ファルマシア社製)、pcD2 [Mo1. Cen. Bio1., 3, 280 (1983)]、pMW218(和光純薬社製)、pUC118(宝酒造社製)、pEG400 [J.Bac., 172, 2392 (1990)]、pQE-30 (QIAGEN社製)等をあげることができる。

[0059]

発現ベクターは宿主との組み合わせを考えて選択することができ、好ましくは 宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込みが可能で、本発明の 遺伝子を転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

細菌を宿主細胞として用いる場合は、DNAを発現させるための発現ベクターは該細菌中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、上記DNAおよび転写終結配列より構成された組換えベクターであることが好ましい。プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。

[0060]

細菌用の発現ベクターとしては、例えば、pBTrP2、pBTac1、pBTac2(いずれもベーリンガーマンハイム社より市販)、pKK233-2(Pharmacia社製)、pSE280(Invit rogen社製)、pGEMEX-1(Promega社製)、pQE-8(QIAGEN社製)、pQE-30(QIAGEN社製)

、pKYP10(特開昭58-110600)、pKYP200 [Agrc.Biol.Chem., 48, 669(1984)]、PL SA1 [Agrc. Blol. Chem., 53, 277(1989)] 、pGEL1 [Proc. Natl. Acad. Sci. U SA, 82, 4306 (1985)] 、pBluescrlptII SK+、pBluescriptII SK(-)(Stratagene 社製)、pTrS30(FERMBP-5407)、pTrS32(FERM BP-5408)、pGEX(Pharmacia社製)、pET-3(Novagen社製)、pTerm2(US4686191、US4939094、US5160735)、pSupex、pUB1 10、pTP5、pC194、pUC18 [Gene, 33, 103(1985)] 、pUC19 [Gene, 33, 103(1985)] 、pSTV28(宝酒造社製)、pSTV29(宝酒造社製)、pUC118(宝酒造社製)、pPA1(特開昭63-233798)、pEG400 [J. Bacteriol., 172, 2392(1990)] 、pQE-30(QIAGEN 社製)等を例示することができる。細菌用のプロモーターとしては、例えば、trpプロモーター(P trp)、lacプロモーター(P lac)、PLプロモーター、PRプロモーター、PSEプロモーター等の、大腸菌やファージ等に由来するプロモーター、SP0 1プロモーター、SP02プロモーター、penPプロモーター等を挙げることができる

[0061]

酵母用の発現ベクターとして、例えば、YEp13(ATCC37115)、YEp24(ATCC37051)、Ycp50(ATCC37419)、pHS19、pHS15等を例示することができる。酵母用のプロモーターとしては、例えば、PH05プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーター、gal1プロモーター、gal10プロモーター、ヒートショックタンパク質プロモーター、MF α 1プロモーター、CUP1プロモーター等のプロモーターを挙げることができる。

[0062]

動物細胞用の発現ベクターとして、例えば、pcDNAI、pcDM8(フナコシ社より市販)、pAGE107 [特開平3-22979; Cytotechnology, 3, 133,(1990)]、pAS3-3 (特開平2-227075)、pCDM8 [Nature, 329, 840,(1987)]、pcDNAI/AmP(Invitrogen社製)、pREP4(Invitrogen社製)、pAGE103 [J.Blochem., 101, 1307(1987)]、pAGE210等を例示することができる。動物細胞用のプロモーターとしては、例えば、サイトメガロウイルス(ヒトCMV)のIE(immediate early)遺伝子のプロモーター、SV40の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショックプロモーター、SRαプロモーター等を挙げる

ことができる。

[0063]

植物細胞用の発現ベクターとしては、例えば、pIG121-Hm [Plant Cell Report , 15, 809-814(1995)]、pBI121 [EMBO J. 6, 3901-3907(1987)]、pLAN411やpL AN421 (Plant Cell Reports 10(1991) 286-290) を例示することができる。また、特に10kb以上の長いDNA 断片を植物に導入するときは、長鎖DNAを安定的に保持・導入できるように改良されたベクターの使用が望ましい。例えば、pBIBAC2(Gene 200(1997)107-116)、pYLTAC7 (PNAS 96(1999)6535-6540) やpBIGRZ2 (バイオサイエンスとインダストリー55(1997)37-39) があげられる。

植物細胞用のプロモーターとしては、例えば、カリフラワーモザイクウイルス35Sプロモーター [Mol. Gen. Genet (1990) 220, 389-392] 等が挙げられる。なお、植物の形質転換についての詳細は別途後述する。

[0064]

(4) 本発明のDNAを有する形質転換体

本発明のDNAを有する形質転換体は、上記した組み換えベクター(好ましくは発現ベクター)を宿主に導入することにより作製することができる。

細菌の宿主細胞の具体例としては、Escherichia属、Corynebacterium属、Brev ibacterium属、Bacillus属、Microbacterium属、Serratia属、Pseudomonas属、A grobacterium属、Alicyclobacillus属、Anabaena属、Anacystis属、Arthrobacte r属、Azobacter属、Chromatium属、Erwinia属、Methylobacterium属、Phormidium属、Rhodobacter属、Rhodopseudomonas属、Rhodospirillum属、Scenedesmun属、Streptomyces属、Synnecoccus属、Zymomonas属等に属する微生物をあげることができる。細菌宿主へ組換えベクターを導入する方法としては、例えば、カルシウムイオンを用いる方法やプロトプラスト法等を挙げることができる。

[0065]

酵母宿主の具体例としては、サッカロミセス・セレビシェ(Saccharomyces cer evisae)、シゾサッカロミセス・ボンベ(Schizosaccharomyces pombe)、クリュイベロミセス・ラクチス(Kluyveromyces lactis)、トリコスポロン・プルランス(Trichosporon pullulans)、シュワニオミセス・アルビウス(Schwanniomyces allu

vius) 等を挙げることができる。

酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、酵母にDNAを導入する 方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法、 スフェロブラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることができる。

[0066]

動物細胞宿主としては、ナマルバ細胞、COS1細胞、COS7細胞、CHO細胞等を挙げることができる。

動物細胞への組み換えベクターの導入方法としては、動物細胞にDNAを導入できるいかなる方法も用いることができ、例えば、エレクトロポーレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

植物細胞を用いた形質転換体については後述する。

[0067]

(5) 本発明のタンパク質の産生

本発明は、下記の何れかのタンパク質に関する。

- (1)配列番号3に記載のアミノ酸配列又は配列番号3に記載の84残基から8 04残基のアミノ酸配列を有するタンパク質;又は
- (2)配列番号3に記載のアミノ酸配列又は配列番号3に記載の84残基から8 04残基のアミノ酸配列において1から複数個のアミノ酸が欠失、付加及び/ま たは置換されているアミノ酸配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可 稔に回復することに関与するタンパク質;

[0068]

本発明のタンパク質は、例えば、本発明の遺伝子を有する形質転換体を培養し、培養物中に本発明のタンパク質を生成蓄積させ、該培養物より該タンパク質を 採取することにより取得することができる。

[0069]

本発明の遺伝子を有する形質転換体を培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行うことができる。

本発明の形質転換体が大腸菌等の原核生物、酵母菌等の真核生物である場合、これら微生物を培養する培地は、該微生物が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩

類等を含有し、形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれでもよい。培養は、振盪培養または深部通気撹拌培養などの好気的条件下で行うことが好ましく、培養温度は通常15~40℃であり、培養時間は、通常16時間~7日間である。培養中pHは、3.0~9.0に保持する。pHの調整は、無機あるいは有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニアなどを用いて行う。また培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

[0070]

動物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているRPM11640培地 [The Journal of the American Medical Association, 199, 519(1967)] 、EagleのMEM培地 [Science, 122, 501(1952)] 、DMEM培地 [Virology, 8, 396(1959)] 、199培地 [Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73, 1(1950)] またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等が用いられる。培養は、通常 p H 6 ~ 8 、 3 0 ~ 4 0 $^{\circ}$ 、5 % C O 2 存在下等の条件下で 1 ~ 7 日間行う。また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

[0071]

植物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、MS培地、R2P培地等、その植物種に応じて通常用いられる培地が用いられる。培養は、通常 $pH6\sim8$ 、 $15\sim35$ C等の条件下で $1\sim21$ 日間行う。また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ハイグロマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

[0072]

形質転換体の培養物から、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与する本発明のタンパク質を単離精製するには、通常のタンパク質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明のタンパク質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養 終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機、フレ ンチプレス、マントンガウリンホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破砕 し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常のタンパク質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロース、DIAION HPA-75(三菱化成社製)等レジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる

[0073]

また、該タンパク質が細胞内に不溶体を形成して発現した場合は、同様に細胞を回収後破砕し、遠心分離を行うことにより得られた沈殿画分より、通常の方法により該タンパク質を回収後、該タンパク質の不溶体をタンパク質変性剤で可溶化する。該可溶化液を、タンパク質変性剤を含まないあるいはタンパク質変性剤の濃度がタンパク質が変性しない程度に希薄な溶液に希釈、あるいは透析し、該タンパク質を正常な立体構造に構成させた後、上記と同様の単離精製法により精製標品を得ることができる。

[0074]

本発明のタンパク質あるいはその糖修飾体等の誘導体が細胞外に分泌された場合には、培養上清に該タンパク質あるいはその糖鎖付加体等の誘導体を回収することができる。即ち、該培養物を上記と同様の遠心分離等の手法により処理することにより可溶性画分を取得し、該可溶性画分から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、精製標品を得ることができる。

[0075]

また、本発明のタンパク質は、Fmoc法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc法(tーブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法によっても製造することができる。また、桑和貿易(米国Advanced Chem Tech社製)、パーキンェルマージャバン(米国Perkin Elmer社製)、ファルマシアバイオテク(スウェーデンPha

rmacia Biotech社製)、アロカ(米国Protein Technology Instrument社製)、クラボウ(米国Synthecell-Vega社製〉、日本パーセプティブ・リミテッド(米国PerSe ptive社製)、島津製作所等のペプチド合成機を利用し合成することもできる。

$[0\ 0\ 7\ 6]$

(6) 本発明のDNAを有する植物の形質転換体

配列番号1に記載された塩基配列は、植物ゲノム本来の塩基配列を抜き出した 形の塩基配列である。この塩基配列は、遺伝子の発現に必要なプロモーターとタ ーミネーターを作動可能な形で含んでいる。導入するベクターは、直接導入法の 場合は一般的なクローニングベクター、たとえばコスミドpWE15(STRATAGENE社 製)などに当該遺伝子をクローニングすることができる。アグロバクテリウムを 利用する場合は、一般的な植物形質転換用ベクター、たとえばpBI121(Clontec 社製)などにクローニングすることができる。

[0077]

また、この配列から一部のイントロンを抜き出した塩基配列のDNAや、ほとんどすべてのイントロンを抜き出した塩基配列のDNA、又は配列番号 2 で示されるDNA又はその 2 5 0 \sim 2 4 1 5 番目の塩基に該当する部分、配列番号 3 で示されるタンパク質をコードするDNA又はその 8 4 \sim 8 0 4 残基に該当する部分を植物細胞に導入してもよい。

[0078]

さらに、プロモーターとターミネーター部分を既知の植物細胞中で機能するプロモーターやターミネーターと置換してもよい。

尚、上記配列番号 2 で示される D N A 又はその 2 5 0 \sim 2 4 1 5 番目の塩基に該当する部分や配列番号 3 で示されるタンパク質をコードする D N A 又はその 8 4 \sim 8 0 4 残基に該当する部分を植物細胞に導入する場合には、この D N A の他にプロモーターとターミネーターが必要である。通常よく使用される一般的な発現ベクターとしては、pBI121(clonetec社製)が挙げられるが、このベクターはプロモーターにカリフラワーモザイクウイルスの 3 5 S プロモーター、ターミネーターにA. tumefacienceの Ti プラスミドに存在するノパリン合成酵素のターミネーターが使用されている。また発現に必要なプロモーターとしては、上記カリフ

ラワーモザイクウイルスの35Sプロモーターに限らずに、植物に広く存在する r b c Sプロモーター等を用いてもよく、より好ましくは花粉の生育期に発現す る種類のプロモーター例えばTA29プロモーターが、さらに好ましくは当該遺伝子の上流に配位された本来のプロモーターが用いられる。ターミネーターについても、上記ノパリン合成酵素のターミネーターに限らず、カリフラワーモザイクウイルスの35Sターミネーター等を用いることができ、より好ましくは当該遺伝子の下流に配位された本来のターミネーターが用いられる。

[0079]

本発明者らは以下の実施例において、配列番号1に示された、ゲノムに存在する本来のプロモーターからターミネーターまでに含まれるイントロンを含んだR f 遺伝子のDNAを、本来の形で植物に導入するために、植物形質転換用ベクターを作製した。コンティグの一部をなすクローンから配列番号1に示された塩基配列を制限酵素によって切り出した後、適当なクローニングベクターにサブクローンした後、植物形質転換用ベクターpKM424にサブクローニングした断片を導入し、当該断片を植物に導入可能なベクターを得た。このベクターを植物形質転換用アグロバクテリウム細菌に導入した。このベクターを保持したアグロバクテリウム細菌を植物に感染させることによって当該DNA 断片が植物ゲノム中に組み込まれる。

[0080]

本発明の遺伝子が適用される植物は、例えばナタネ、ヒマワリ、ダイズ、パーム椰子等の油量作物、例えばイネ、トウモロコシ、コムギ等の禾穀類、例えば、タバコ、ペチュニア等の花卉類、例えばトマト、ブロッコリー、キャベツ、白菜、人参等の各種の野菜類などが例示される。

このうち、ナタネ、キャベツ、白菜、ブロッコリー等のブラシカ属の植物やトマトなどが好ましく、特に好ましくは、ナタネ、キャベツ、白菜、ブロッコリーが挙げられ、最も好ましくは、ナタネである。

[0081]

本明細書において、形質転換植物源としては、種子、芽生え、苗、カルス、培養細胞、植物体などが挙げられ、例えば、ナタネの場合には芽生えまたはプロト

プラスト;ダイズの場合には芽生え、カルスまたは培養細胞;ヒマワリの場合には芽生え;パーム椰子の場合にはカルスまたは培養細胞;イネの場合には、芽生え、カルス、培養細胞またはプロトプラスト;トウモロコシには、芽生え、苗、カルス、培養細胞またはプロトプラスト;コムギの場合には、芽生え、カルスまたは培養細胞;キャベツ、ブロッコリーの場合には、芽生え、カルス、培養細胞またはプロトプラスト;ニンジンの場合には、芽生え、カルス、培養細胞またはプロトプラスト;ニンジンの場合には、芽生え、カルス、培養細胞またはプロトプラスト等と言ったように、当業者が通常行うように、対象植物によって適宜好ましい部位を選択して行えばよい。

[0082]

植物への形質転換法は常法に従って行うことができ、例えば、ベクターを一度 アグロバクテリウムに導入した後に、アグロバクテリウムを植物細胞に感染させ ることで、ベクターを植物に導入する方法や、エレクトロポーレイション法、D EAEデキストラン法、リン酸カルシウム法、ポリエチレングリコール法、パー ティクルガン法などを用いてベクターを細胞へ直接導入する方法等を挙げること ができる。

[0083]

例えば、ナタネの場合に好ましい遺伝子導入法としては、下記に記載された方 法が挙げられる。

スクロース等の糖類を炭素源として含んだ MS培地で無菌発芽させたナタネ品種の下胚軸を 2 , 4 ージクロロフェノキシ酢酸、及びスクロースを含む B 5 培地上で前培養する。YEB培地で増殖させたアグロバクテリウムを遠心により集菌し、スクロースを含んだMS培地に再懸濁を行う。この懸濁液に、先のナタネ下胚軸を加え振とうさせた後、取り出した下胚軸を元の前培養培地に戻し 3 日間共存培養した後、ゼアチン、ベンジルアミノプリン等の植物ホルモン、カルベニシリン、及びカナマイシンを含む選択培地に移して選抜を行う。 これにより、得られた緑色の再生芽を、ベンジルアミノプリン等の植物ホルモンを任意に含んだ伸長培地、引き続いてナフタレン酢酸、ベンジルアミノプリン等の植物ホルモンを任意に含んだ発根培地で培養することで再生個体を得ることができ、この個体を c m s 系統の個体と交配することにより、稔性が回復された F 1 雑種を得ることが

できる。

[0084]

このように植物に本発明のDNAを導入することにより、細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することが可能になる。

尚、上記再生個体は、cms系統のナタネと交配し、その子孫の稔性を調査することで、発現の確認ができるが、cms細胞質を持つナタネを原料として形質転換を行った場合には、上記のように根を形成した形質転換体(再生個体)を通常の肥料を含む土壌に移し開花させることで、稔性を調査でき、時間的にも操作的にも簡便で好ましい。

[0085]

また、上記形質転換において、用いる細胞としてcms細胞質を有するナタネの細胞又は組織、好ましくは胚軸、子葉、葉、花粉、培養細胞、カルス、プロトプラストを利用して上述のように形質転換を行った場合には、上記の方法で得られる植物体(再生個体)を通常の肥料を含む土壌に移し開花させることで、稔性が回復された植物個体を得ることができる。

すなわち、cms細胞を用い、該cms細胞に上述の遺伝子導入法で本発明の DNAを導入し、該DNAが核に組み込まれている細胞をカナマイシン等の抗生 物質耐性あるいは除草剤耐性選抜マーカーを指標にして選抜した後、前述のよう な伸長培地及び発根培地で培養することにより該DNAが核に組み込まれた植物 体を得ることができる。この植物体は、不稔形質が回復され可稔となる。

[0086]

細胞質雄性不稔回復に関与する遺伝子を検出する方法としては、請求項1から4の何れかに記載のDNAから任意に設定した15~50merのオリゴヌクレオチドプライマー、又は、請求項1から4の何れかに記載のDNAの全部又は1部からなる少なくとも15mer以上のプローブを使用し、目的の生物試料中に、該プライマーにより増幅される塩基配列の量、又は、プローブにより検出される塩基配列の量が、1ゲノム中に1遺伝子以上あることを確認することにより行うことができる。

[0087]

具体的な確認手法としては、例えば、PCR法、サザンハイブリダイゼーション法などがあげられ、このうち、PCR法が好ましい。これらの手法は、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989. 以後 "モレキュラークローニング第2版"と略す)等に記載されている方法に準じて行うことができる。

[0088]

1ゲノム中に1遺伝子以上あることを確認するためには、PCR法では簡易法として同じコピー数のDNAを鋳型にして、同程度の増幅が認められることが必要であり、より正確には定量PCR法を用いて、内部標準として1ゲノム中に1遺伝子存在することがわかっている既知の遺伝子を増幅させる任意のプライマーを用い、同量の生物試料中に、この既知の遺伝子の増幅量と該プライマーにより増幅される塩基配列の量を比較することで確認できる。サザンハイブリダイゼーション法では、当該DNAが1ゲノム中に1遺伝子あることがわかっている稔性回復系統植物個体のDNAと目的の植物試料のDNAを等量ずつ比較して、検出されるDNAの量が同じ又はそれ以上であることを確認する。

[0089]

PCR法に用いるプライマーは、たとえば配列番号1もしくは配列番号2に記載のDNA配列と同一の、または相補性を有する15~50merのオリゴヌクレオチドがあげられる。

サザンハイブリダイゼーション法に用いるプローブは、配列番号1もしくは配列番号2に記載のDNA配列と同一の2本鎖DNAの全域もしくは少なくとも15mer以上のその一部分、または1本鎖DNAまたはその相補鎖の全域もしくは少なくとも15mer以上のその一部分があげられる。また、先に述べたようにプローブとして使用するDNAの塩基配列と一定以上の相同性を有するDNAが挙げられる。ここで言う一定以上の相同性とは、例えば70%以上、好ましくは80%以上、より好ましくは90%以上、さらに好ましくは93%以上、特に好ましくは95%以上、最も好ましくは97%以上である。なお。ここで言う一定以上の相同性を有するDNAとしては、上記した相同性を有するポリヌクレオチドおよびその相補鎖ポリヌクレオチドの両方を包含する。

[0090]

以上に述べた遺伝子を検出する方法は、形質転換体において当該DNA が組み込まれているかどうかを確認することだけでなく、交配によりRf遺伝子の導入を試みた個体においても、Rf遺伝子の有無を確認する手段として用いることができる。この方法を用いれば、細胞質雄性不稔個体にRf遺伝子を導入した場合、開花する前にRf遺伝子を導入した場合は、開花時の花粉を細胞質雄性不稔個体に交配して得られた次世代の個体の稔性を確認しなければならないが、この方法を用いることでこれ以前にRf遺伝子の有無を確認できる。このような利用方法は、一般的にマーカーDNAの利用またはマーカー DNA育種と呼ばれている。Rf遺伝子の場合は、Rf遺伝子のマーカーDNA(Rfマーカー)としての利用が考えられる。Rfで一カーは、先に述べたように、当該DNA を導入した組み換え個体や非組み換え体である交配によりRf遺伝子を導入した植物を母本として用い、実用品種を育種していく上で、重要である。

[0091]

尚、導入DNAがRf遺伝子として機能するかどうかを確認するには、上述のように形質転換体の稔性回復を確認することによっても可能であるが、その他にも、下記に示すような方法でも行うことができる。

先に述べたように、Rf遺伝子は、cms原因タンパク質であるORF125 またはORF138タンパク質のミトコンドリア内の蓄積量を減少させることにより、植物体の稔性を回復させる。従って形質転換個体のミトコンドリアにおいて、ORF125またはORF138タンパク質蓄積量の減少を確認することにより、導入遺伝子がRf1遺伝子であることが確認できる。

[0092]

ミトコンドリアにおけるORF125またはORF138タンパク質蓄積量の減少を確認する方法としては、本明細書に記述した条件に従ってウエスタンプロッティング法によりORF125またはORF138タンパク質を検出した時に、内部標準として用いるミトコンドリアゲノム由来のタンパク質に対する抗体、例えば、N. Koizuka, et al. Theor Appl Genet, 100:949-955, 2000に記載され

ている、抗F1-FOATPase(以下ATPAと省略)のシグナル量が、細胞質雄性不稔個体と、稔性回復個体または細胞質雄性不稔個体に該DNAを導入した形質転換個体とで等量であって、かつ、細胞質雄性不稔個体のORF125またはORF138タンパク質の蓄積量と比べて、稔性回復個体または細胞質雄性不稔個体に該DNAを導入した形質転換個体での蓄積量が50%より多く減少、好ましくは60%以上、さらに好ましくは80%以上減少していることを確認する方法である。

[0093]

実際には、ORF125を有する細胞質雄性不稔ダイコンのつぼみでは、稔性回復遺伝子Rf1が導入されると、ORF125タンパク質の蓄積量は激減し、ほとんど検出されない。またナタネでは、細胞質ORF125を有する細胞質雄性不稔ナタネに、交配により稔性回復遺伝子が導入された稔性回復ナタネのつぼみでは、ORF125タンパク質の蓄積量が80%以上減少していることが観察されている。また、実施例においても、細胞質雄性不稔個体に当該DNAを導入した形質転換ナタネのつぼみでは、ORF125タンパク質の蓄積量が80%以上減少していることが観察されている。

尚、上述の方法における、ORF125やORF138タンパク質に対する抗体は、下記のような一般的な手法を用いることにより得ることができる。すなわち、抗原としてこれらのタンパク質を動物に免疫することで抗血清が得られ、さらにproteinAを結合したアフィニティーカラムを用いることでイムノグロブリンG抗体を精製することが出来る。用いる抗原としては、発現している細胞質雄性不稔植物やこの培養細胞から、定法によりタンパク質を精製する事で得られる。また、ORF125やORF138遺伝子を発現ベクターに繋いで、大腸菌や酵母において発現させ、同様に精製することで得られる。さらには、ORF125やORF138の全長もしくは一部分を化学合成したペプチドも抗原としてもちいる事ができる。ATPAに対する抗体も同様の手法で得ることができる。

[0094]

さらに、cms細胞質を有し、かつ、本発明のDNAを有する細胞に、さらに 誘導型プロモーターと共に本発明の遺伝子の一部又は全部を導入することで、本 発明のDNAの発現を特異的にしかも一時的に制御することで、ハイブリッド種子生産に必要な雄性不稔性維持系統(維持系統)を必要としない新しいハイブリッド種子生産システムを作ることができる。

[0095]

すなわち、通常、cms系統のナタネは不稔であるため、cms系統を増殖、維持するためには、別途、cms及びRfが関与していない維持系統というものが必要であり、従来、ハイブリッド種子の生産のためにはRf系統、cms系統、維持系統という3つの系統の植物を必要としたが、本発明により、Rf遺伝子が単離・同定されたため、ハイブリッド生産の際に、化学物質によるプロモーターの誘導を行い、回復遺伝子の発現を制御すると言う方法を用いることにより、維持系統が無くとも増殖、維持が可能となるcms系統が構築できる。

[0096]

具体的には、外部から誘導するプロモーター、例えば、薬剤感受性のあるプロモーターを有するベクターに、本発明の遺伝子の一部または全長をアンチセンスあるいはセンスの向きで組み込み、該ベクターを用いて、cms細胞質を有し、かつ、本発明のDNAを有する細胞を形質転換する。

cms細胞質を有し、かつ、本発明のDNAを有する細胞としては、上述の方法に従い、cms細胞質を有する細胞を本発明のDNAで形質転換したものだけでなく、cms系統とRf系等を交配して得られたものでもよい。

上述の誘導可能なプロモーターとしては、例えば、特開平6-46697で知られており、ベクターの作成及び形質転換の方法としては上述と同様の手法が挙 げられる。

[0097]

上記方法により得られるcms細胞質を有し、かつ、本発明のDNAを有する細胞であって、さらに誘導型プロモーターと共に本発明のDNAの一部又は全部が組み込まれた形質転換体は、通常、プロモーターが誘導されていないため、元々存在するRf遺伝子により植物は可稔性を示し、該系統の維持も自家受粉により行うことができるが、ハイブリッド生産の際には、この植物にプロモーターを誘導させる能力を有する化学物質を作用させ、プロモーターが誘導されることに

よりRf遺伝子の発現が阻害される。これにより、その植物は雄性不稔となるため、ハイブリッド種子生産時にcms系統として使用することができる。

従って、この方法を用いることで、cms系統であっても増殖、維持が自家受粉で行えることになるので、従来はハイブリッド種子の生産のために3つの系統が必要であったものが、維持系統は必要なくなり、生産コストを大幅に減少させることが可能になる。

以下、実施例について更に詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例によって何ら限定されるものではない。

[0098]

【実施例】

実施例1:細胞質雄性不稔回復遺伝子に連鎖するDNAマーカーの単離とゲノム 地図の作製

稔性回復遺伝子(Rf遺伝子)を単離するために、まず、Rf遺伝子の近傍に位置するDNAマーカーを単離し、このDNAマーカーとRf遺伝子の遺伝距離の関係を示したゲノムの地図を作製する必要がある。それの出発点としてRf領域のポジショナルクローニングを行った。

[0099]

DNAマーガー単離法には、AFLP (Amplified fragment length polymorp hism) 法(Nucleic Acids Research, 1995, Vol.23, No.21 4407-4414)に準じた、GIBCO BRL社のAFLP Analysis System I AFLP Starter Primer Kitに従ってAFLPを行った。マーカーとの遺伝距離を測定する材料として、cms系統コセナダイコン(Raphanus sativus cv. Kosena)の1個体((KC2/KA1)-1)とRf系統である園紅ダイコン(Raphanus sativus cv. Yuanhong)の1個体(Yuan10-3)とをN. Koizuka, et al. Theor Appl Genet, 100:949-955 2000に記載の方法に準じ、交配したダイコンF1世代8個体を自家受粉して得られた約2100個体のF2集団を用いた。その結果、Rf遺伝子を挟むような形で、両側にそれぞれ0.2cM程度の遺伝距離で離れた位置に連鎖するマーカーを5つ単離した。各DNAマーカーとRf遺伝子の遺伝的距離を示したゲノムの地図を図1に示す。

[0100]

実施例2:ゲノム地図を基にしたコンティグの作製とRf遺伝子の解析 ゲノム地図作成に続いてはその位置に対応するゲノムDNAをクローン化し、 Rf遺伝子を挟むDNAマーカー間を繋ぐ事が必要になる。ここで、DNAマーカーとRf遺伝子との距離が離れているため、ゲノムDNA断片を持つクローンを複数個繋げる事によって、DNAマーカーからRf遺伝子領域をカバーする

[0101]

コンティグを作製した。

ゲノムDNA断片をもつクローンの集合体をゲノミックライブラリーといい、 我々は2種類のライブラリーを作製した。DNA供与体として、F2集団を作製 した時に利用した親と同じ園紅ダイコンより、常法に従い、CTAB法(Murray,M. G. and Thompson,W. F. (1980) Nucleic Acids Res.,8,4321)によりゲノム DNAを調製した。ライブラリーは、ラムダベクターとして λ DASHIIベクター(STRATAGENE社製)を用いて、平均長20kb、集団数1.5×105個のラムダファージラ イブラリーを作製した。また、コスミドベクターとしてpWEB::TNCベクター(EPIC ENTRE TECHNOLOGIES社製)を用いて、平均長40kb、集団数5.5×104個のコスミド ライブラリーを作製した。

$[0\ 1\ 0\ 2]$

コンティグの作製は最初に、Rf遺伝子の両側に位置するDNAマーカーを指標に、上記で作製したラムダファージライブラリーから、プラークハイブリダイゼーション法を用いて、ラムダクローンを単離した。またコスミドライブラリーから、コロニーハイブリダイゼーション法を用いてコスミドクローンを単離し、図1に示すような両端のDNAマーカー間をカーバーするコンティグを完成した。コンティグの一部を成すコスミドクローンNIT7/2とTO3-2は常法により、塩基配列を決定した。

[0103]

続いて、上記コンティグの一部を成すコスミドクローンNIT7/2とT03-2の塩基配列を、「Genscan」(三菱スペースソフトウエア社製)を用いて、ダイコンとゲノムDNA 配列が似通っており、最近全ゲノム配列が決定されたシロイヌナ

ズナに対するパラメーターを加味して解析した。その結果、Rf遺伝子を発現すると思われるプロモーター部分とイントロンを含んだ構造遺伝子部分とターミネーター部分を発見した。さらに、イントロンが除かれたタンパク質に翻訳される形の遺伝子とその遺伝子に対するアミノ酸配列を得た。この様に得られたプロモーター部分とイントロンを含んだ構造遺伝子部分とターミネーター部分は、上述のゲノムの地図とDNAマーカーの関係やDNAマーカーとコンティグの関係から、その存在する位置的に考えて、Rf遺伝子その物だと言える。

[0104]

実施例3:ゲノミックDNA領域のサブクローニング

「Genscan」で推定されたプロモーターからターミネーターを十分に含む、配列番号1に記載された1から8553塩基までのHpaI-SwaI断片(8553bp)を、フラグメント回収用アガロース(FMC社製)を用いたゲル電気泳動によりベクターと分離した。 DNA断片を含むゲルをゲル分解酵素(Epicentre Technologies社製)により消化してDNAを回収した。さらに、得られた断片を制限酵素BamHIにより切断したクローニング断片も得た。これらの2種のDNA断片を、pGEM-T easyベクター(Promega社製)にサブクローニングして、cds6/pGEM-Teasy及びcds6BT/pGEM-Teasyを得た。以下、詳細に記述する。

[0105]

100μ1の1×K制限酵素緩衝液(20mM Tris-HCl(pH8.5), 10mM MgCl₂, 1mM Dithi othreitol, 100mM KCl)中に、1μgの NIT7/2コスミドDNAと10 unitの制限酵素HpaI(宝酒造社製)を加え、37℃にて1時間加温した。

[0106]

加温後、 10μ 1の3M酢酸ナトリウム (pH5.6) と250 μ 1のエタノールを加えて攪拌後、-80 \mathbb{C} にて5分間冷却して、15000 \mathbb{C} rpm、4 \mathbb{C} で15分間遠心する。上精を除き、さらに \mathbb{C} lm \mathbb{C} の70% \mathbb{C} エタノールを静かに加え、15000 \mathbb{C} rpm、 \mathbb{C} で5分間遠心する。上精を除き、遠心真空乾燥機を用いて、沈殿を5分間乾燥させる。回収した \mathbb{C} N A 沈殿に、滅菌水 \mathbb{C} 水 \mathbb{C} に、滅菌水 \mathbb{C} の \mathbb{C} ル \mathbb{C} に、滅菌水 \mathbb{C} の \mathbb{C} に、滅菌水 \mathbb{C} の \mathbb{C} に、滅菌水 \mathbb{C} に、減速な

[0107]

溶かしたDNA溶液に、10μ1の10×H制限酵素緩衝液(500mM Tris-HCI(pH7.5)

, 100mM MgCl₂, 10mM Dithiothreitol, 1000mM NaCl)、1μlの10unit/μl制限酵素SwaI (宝酒造社製)を加え、25℃にて1時間加温した。11μlの10×loading緩衝液(1% SDS, 50% Glycetrol, 0.05% Bromophenol Blue)を加えた。

[0108]

1.2gの低融点アガロースSeaPlaqueGTG agarose (FMC社製) と、150ml の1×TA E(40mM Tris-acetate, 1mM EDTA) 緩衝液を混和後、100℃に加熱してアガロースを溶かし、45℃まで攪拌しながら冷却した。14×15cmのゲルトレイに30mm幅×1 mm厚のコームを設置し、冷却したゲルを流し込み固めた。ゲルコームにloading Dyeを加えたDNAを流し込み、1×TAE、30V/30cmの電圧で18時間電気泳動した。

[0109]

電気泳動したゲルを、 0.5μ g/ml エチジウムブロミド/ $1\times$ TAE溶液に移し、30 分染色した。ゲルを365nmの長波紫外線を放射したトランスイルミネーターの上に乗せ、目的の4126bpの断片を、滅菌したメスを用いて切り出した。さらにゲルを約1nm角の断片になるように刻み、あらかじめ秤量した2m1のマイクロチューブに移し、ゲルの重さを秤量した。

[0110]

ゲルの重さ50mgに対して 1μ 1 の $50\times$ GELase Buffer (2M Bis-Tris (pH6.0), 2M NaCl) を加えた。ゲルの入ったチューブを68Cに加温したドライヒートブロックに入れ、時々チューブを上下にしながら攪拌し、10分間加温して、ゲルを完全に溶かした。このチューブを45Cのドライヒートブロックに移し、時々チューブを上下にしながら攪拌し、5分間加温した。このチューブに、ゲルの重さ200mgに対して11 にしながら攪拌し、12 にながら攪拌し、13 にながら攪拌し、13 にながら攪拌し、13 にながら攪拌し、14 にながら攪拌し、15 にしながら攪拌し、15 にしない。

[0111]

ゲル容積に対して、1/3容量の10M 酢酸アンモニウム (pH7.0)を加え攪拌し、15000rpm,5分間遠心した。上精を新しい<math>2m1のマイクロチューブに移し、上精に対して2容量のエタノールを加えた。チューブを攪拌後、15000rpm、4 \mathbb{C} で 20分間遠心した。上精を除き、さらに1m1の70%エタノールを静かに加え、15000rpm、4 \mathbb{C} で5分間遠心した。上精を除き、遠心真空乾燥機を用いて、沈殿を5分間乾燥させ

た。沈殿に 20μ l のTE緩衝液(10mM Tris-HCl(pH8.0), 1mM EDTA)を加え、完全に溶かした。これをクローニング断片 1と称する。

[0112]

さらにクローニング断片 1をBamHIで消化した断片を下記の方法で得た。

上述と同様の方法で得た 20μ lのDNA溶液に、 10μ lの $10\times$ K制限酵素緩衝液(200mM Tris-HCl(pH8.5),100mM MgCl₂,10mM Dithiothreitol,1000mM KCl)、 68μ l の dH₂0、 2μ l の10 unit/ μ lの制限酵素BamHI(宝酒造社製)を加え、30 にて1時間加温した。加温後、 10μ lの3M酢酸ナトリウム(pH5.6)と 250μ lのエタノールを加えて攪拌後、-80 にて5分間冷却して、15000rpm、4 で15分間遠心する。上精を除き、さらに1mlの100%エタノールを静かに加え、15000rpm、100 で100 間遠心する。上精を除き、遠心真空乾燥機を用いて、沈殿を100 間遠心する。上精を除き、遠心真空乾燥機を用いて、沈殿を100 が 100 に PCR 緩衝液(1000 M Tris-HCl(pH8.3),100 M MgCl₂、100 M MgCl₂、100 M MgCl₂、100 M MgCl₂、100 M MgCl₂、100 M MgCl₂、100 M MgCl₂ 100 MgCl₂

[0113]

限外ろ過フィルターユニット:Microcon-50(ミリポア社製)に、上記反応液を移し、5000rpm、4 \mathbb{C} で20分間遠心した。トラップの水を捨て、再度 $100\,\mu$ 1 の滅菌水を加えて、5000rpm、4 \mathbb{C} で20分間遠心した。 $20\,\mu$ 1 のTE緩衝液(10 mM Tris-HCl (pH8.0),1 mM EDTA)を加え、フィルターユニットを取り外し、向きを逆さにして新しいマイクロチューブに装着した。3000 rpm、4 \mathbb{C} 、5分間遠心して、フィルターユニットのDNA を回収した。これをクローニング断片 2 と称する。

[0114]

上述の方法で得られた 5μ lの精製されたクローニング断片 1 及び 2 にそれぞれ、 1μ lの50ng/ μ l pGEM-T easyベクター(Promega社製)、 6μ l のDNA Ligat ion Kit Ver. 2(宝酒造社製)のI溶液を混和後、16℃で30分間インキュベートした

[0115]

限外ろ過フィルターユニット:Microcon-50 (ミリポア社製) に、上記反応液を

100μ1の滅菌水とともに移し、5000rpm、4℃で20分間遠心した。トラップの水を捨て、再度100μ1の滅菌水を加えて、5000rpm、4℃で20分間遠心した。フィルターユニットを取り外し、向きを逆さにして新しいマイクロチューブに装着した。3000rpm、4℃、5分間遠心して、フィルターユニットのDNA を回収した。

[0116]

回収したDNAをチューブごと氷上に立て冷却した。 $30\mu1$ のエレクトロポレーション用大腸菌DH10B(Gibco BRL社製)をチューブに入れ、軽く混ぜた。予め氷上で冷やしたエレクトロポレーション用(電極間隔1mm)キュベット(USA Scientific Plastics社製)に、DNAと混和した大腸菌を移した。Electro Cell Manipulator 600(BTX社製)を用いて、1.25kv、 129Ω 、 50μ Fの条件でエレクトロポレーションを行い、その後直ちに37℃に温めた 500μ 1のSOC培地(Gibco BRL社製)をキュベットに加えた。大腸菌を10mlの培養チューブに移し、37℃で1時間振とう培養した。 100μ g/mlのAmpiciline(和光純薬社製)、 20μ g/mlのX-Gal(宝酒造社製)、1mMのIPTG(宝酒造社製)を加えたLB寒天培地(1%Bacto-Tryptone,0.5%Bacto-Yeast Extract,1%NaCl,1.5% Bacto-Agar)に、培養した大腸菌を拡げ、18時間以上37℃で培養した。

[0117]

寒天培地上に現れた白いコロニーを、 $100 \mu \text{ g/ml}$ のAmpiciII inを加えた2ml のLB培地にて、37 でで18時間以上培養した。培養した大腸菌から、定法によりプラスミドDNAを抽出した。プラスミドDNAに目的の断片がクローニングされていることを制限酵素EcoRI (宝酒造社製)で切断して確認し、クローニング断片 1由来のものをcds6/pGEM-Teasy、クローニング断片 2由来のものをcds6BT/pGEM-Teasyとした。

[0118]

上述の方法で得たcds6/pGEM-T easy及びcds6BT/pGEM-T easyを保持したそれぞれの大腸菌DH10Bを、100μg/mlのAmpiciIlinを加えた100mlのLB 培地にて、37℃で18時間培養した。アルカリSDS法により、Qiagen Midiキット(キアゲン社製)を用いて精製した。

[0119]

実施例4-1:植物形質転換用ベクターの作製(1)

cds6/pGEM-T easy及びcds6BT/pGEM-Teasyのそれぞれを制限酵素EcoRIで切断後、フラグメント回収用アガロースを用いたゲル電気泳動によりベクターと分離し、回収されたDNA断片を植物形質転換用ベクターpKM424 (pKM424にCaMV35Sプロモーター:GUS gene:NOSターミネーターの断片を加えたベクターがpLAN421 (Plant Cell Reports 10(1991) 286-290ベクター)のEcoRI部位にクローニングして、植物形質転換用ベクターcds6/pKM424及びcds6BT/pKM424とした。以下に詳細を示す。

尚、cds6/pKM424とcds6BT/pKM424は同様の方法で得られるので、簡便のために cds6/pKM424についてのみ詳述する。

[0120]

100μ1の1×H制限酵素緩衝液(50mM Tris-HCl(pH7.5), 10mM MgCl₂, 1mM Dithi othreitol, 100mM NaCl)中に、1μg のcds6/pGEM-T easy DNAと10 unitの制限酵素EcoRI(宝酒造社製)を加え、37℃にて1時間加温した。

以下、上記のHpaI-SwaI断片を取り出した同様の方法で、cds6/pGEM-T easyからcds6を含むEcoRI断片を分離回収した。

$[0\ 1\ 2\ 1]$

 100μ lの1×H制限酵素緩衝液(50mM Tris-HCl(pH7.5), 10mM MgCl₂, 1mM Dithi othreitol, 100mM NaCl)中に、 1μ gの植物形質転換用ベクターpKM424と10 unit の制限酵素EcoRI (宝酒造社製)を加え、37℃にて1時間加温した。加温後、100 μ l の1M Tris-HCl(pH8.0)と、1 unitのBacterial Alkaline Phosphatase(宝酒造社製)を加えて混和後、50℃で1時間加温して脱リン酸化した。

[0122]

 $200 \, \mu \, 1$ のTE緩衝液 $(10 \, \text{mM Tris-HCI} \, (\text{pH8.0})$, $1 \, \text{mM EDTA}$) で飽和したフェノール・クロロホルムを加え、激しく攪拌した。 $15000 \, \text{rpm}$ 、5分間遠心後、上精を新しいチューブに移す。同様の操作をもう一度繰り返し、タンパク質を取り除いた。 $20 \, \mu \, 1$ の3M酢酸ナトリウム $(\text{pH5.6}) \, \text{と} \, 500 \, \mu \, 1$ のエタノールを加えて攪拌後、 $-80 \, \text{℃} \, \text{に T5分間冷却して、} 15000 \, \text{rpm}$ 、 $4 \, \text{℃} \, \text{で} \, 15 \, \text{分間遠心した}$ 。上精を除き、さらに $1 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI} \, \text{mI}$ で $15 \, \text{mI} \, \text{mI$

空乾燥機を用いて、沈殿を5分間乾燥させた。沈殿に 100μ lのTE緩衝液(10mM Tri s-HCl(pH8.0), 1mM EDTA)を加え、完全に溶かし、 $10ng/\mu$ lの濃度とした。

[0123]

10 µ lの精製されたEcoRI断片、1 µ lの脱リン酸化されたpKM424ベクター、11 µ l の D N A Ligation Kit Ver. 2(宝酒造社製) I溶液を混和後、16℃で30分間インキュベートした。

[0124]

限外ろ過フィルターユニット:Microcon-50(ミリポア社製)に、上記反応液を 100μ 1の滅菌水とともに移し、5000rpm、4 \mathbb{C} で20分間遠心した。トラップの水を捨て、再度 100μ 1の滅菌水を加えて、5000rpm、4 \mathbb{C} で20分間遠心した。フィルターユニットを取り外し、向きを逆さにして新しいマイクロチューブに装着した。3000rpm、4 \mathbb{C} 、5分間遠心して、フィルターユニットのDNA を回収した。

[0125]

回収したDNAをチューブごと氷上に立て冷却した。 30μ lのエレクトロポレーション用大腸菌DH10B(Gibco BRL社製)をチューブに入れ、軽く混ぜた。予め氷上で冷やしたエレクトロポレーション用(電極間隔1mm)キュベット(USA Scientific Plastics社製)に、DNA と混和した大腸菌を移した。Electro Cell Manipulator 600(BTX社製)を用いて、1.25kv、 129Ω 、 50μ Fの条件でエレクトロポレーションを行い、その後直ちに37℃に温めた 500μ lのSOC培地(Gibco BRL社製)をキュベットに加えた。大腸菌を10mlの培養チューブに移し、37℃で1時間振とう培養した。 50μ g/mlのSpectinomycin(Sigma社製)を加えたLB寒天培地(1%Bacto-Tryptone,0.5%Bacto-Yeast Extract,1%NaCl,1.5% Bacto-Agar)に、培養した大腸菌を拡げ、18時間以上37℃で培養した。

[0126]

寒天培地上に現れたコロニーを、50μg/mlのSpectinomycinを加えた2mlの LB 培地にて、37℃で18時間以上培養した。培養した大腸菌から、定法によりプラスミドDNAを抽出した。プラスミドDNAにBamHI部位からHpaI部位がクローニングされていることを制限酵素HindIII(宝酒造社製)で切断して確認し、cds6/pK M424とした。

cds6/pKM424を保持した大腸菌DH10Bを、50 µg/mlのSpectinomycinを加えた250 ml のLB 培地にて、37℃で18時間培養した。アルカリSDS法により、Qiagen Midiキット(キアゲン社)を用いて精製した。

[0127]

実施例4-2:植物形質転換用ベクターの作製(2)

配列番号1に記載の塩基配列を十分に保持するラムダクローンCHI(図2参照、クローニング断片長約17kb)をマルチプルクローニング部位に存在する制限酵素NotI(宝酒造社製)で切断後、フラグメント回収用アガロースを用いたゲル電気泳動によりベクターと分離し、回収されたDNA断片を植物形質転換用ベクターpBIGRZ2(バイオサイエンスとインダストリー55(1997)37-39)のNotI部位にクローニングして、植物形質転換用ベクターCHI/pBIGRZ2とした。以下に詳細を示す。

[0128]

100 μ l の1×H制限酵素緩衝液 (50mM Tris-HCl (pH7.5), 10mM MgCl2, 1mM Dithi othreitol, 100mM NaCl, 0.01% BSA, 0.01% TritonX-100)中に、1μg のラムダクローンCHI DNAと10 unitの制限酵素NotI (宝酒造社製)を加え、37℃にて1時間加温した。 以下、上記のHpaI-SwaI断片を取り出した同様の方法で、ラムダクローンCHIのNotI断片を分離回収した。

[0129]

100μ1の1×H制限酵素緩衝液(50mM Tris-HCl(pH7.5), 10mM MgCl₂, 1mM Dithi othreitol, 100mM NaCl, 0.01% BSA, 0.01% TritonX-100)中に、1μgの植物形質 転換用ベクターpBIGRZ2と10 unitの制限酵素NotI(宝酒造社製)を加え、37℃に て1時間加温した。加温後、100μl の1M Tris-HCl(pH8.0)と、1 unitのBacteria l Alkaline Phosphatase(宝酒造社製)を加えて混和後、50℃で1時間加温して脱リン酸化した。

[0130]

200μlのTE緩衝液(10mM Tris-HCl(pH8.0), 1mM EDTA)で飽和したフェノール・ クロロホルムを加え、激しく攪拌した。15000rpm、5分間遠心後、上精を新しい チューブに移す。同様の操作をもう一度繰り返し、タンパク質を取り除いた。20 μ 1の3M酢酸ナトリウム(pH5.6)と500 μ 1のエタノールを加えて攪拌後、-80℃にて5分間冷却して、15000rpm、4℃で15分間遠心した。上精を除き、さらに1m1の70%エタノールを静かに加え、15000rpm、4℃で5分間遠心した。上精を除き、遠心真空乾燥機を用いて、沈殿を5分間乾燥させた。沈殿に100 μ 1のTE緩衝液(10m1のTris-HC1(pH8.0),1m1 EDTA)を加え、完全に溶かし、 $10ng/\mu$ 1の濃度とした。

[0131]

10 µ l の精製されたNot I 断片、1 µ l の脱リン酸化されたpBIGRZ2ベクター、11 µ l の D N A Ligation Kit Ver. 2(宝酒造社製) I 溶液を混和後、16℃で30分間インキュベートした。

限外ろ過フィルターユニット:Microcon-50(ミリポア社製)に、上記反応液を $100\mu1$ の滅菌水とともに移し、5000rpm、4 \mathbb{C} で20 分間遠心した。トラップの水を捨て、再度 $100\mu1$ の滅菌水を加えて、5000rpm、4 \mathbb{C} で20 分間遠心した。フィルターユニットを取り外し、向きを逆さにして新しいマイクロチューブに装着した。3000rpm、4 \mathbb{C} 、5 分間遠心して、フィルターユニットのDNA を回収した。

[0132]

回収したDNAをチューブごと氷上に立て冷却した。 30μ lのエレクトロポレーション用大腸菌DH10B(Gibco BRL社製)をチューブに入れ、軽く混ぜた。予め氷上で冷やしたエレクトロポレーション用(電極間隔1mm)キュベット(USA Scientific Plastics社製)に、DNA と混和した大腸菌を移した。Electro Cell Manipulator 600 (BTX社製)を用いて、1.25kv、 129Ω 、 50μ Fの条件でエレクトロポレーションを行い、その後直ちに37℃に温めた 500μ lのSOC培地(Gibco BRL社製)をキュベットに加えた。大腸菌を10mlの培養チューブに移し、37℃で1時間振とう培養した。 25μ g/mlのKanamycin(和光純薬社製)を加えたLB寒天培地(1%Bacto-Tryptone,0.5%Bacto-Yeast Extract,1%NaCl,1.5% Bacto-Agar)に、培養した大腸菌を拡げ、18時間以上37℃で培養した。

[0133]

寒天培地上に現れたコロニーを、25μg/mlのKanamycinを加えた2mlの LB培地にて、37℃で18時間以上培養した。培養した大腸菌から、定法によりプラスミド DNAを抽出した。プラスミドDNAに目的の断片がクローニングされているこ

とを制限酵素HindIII(宝酒造社製)で切断して確認し、CHI/pBIGRZ2とした。 CH I/pBIGRZ2を保持した大腸菌DH10Bを、25 µ g/mlのKanamycinを加えた250ml のLB 培地にて、37℃で18時間培養した。アルカリSDS法により、Qiagen Midiキット (キアゲン社)を用いて精製した。

[0134]

実施例5:アグロバクテリウムへの植物形質転換用ベクターの導入

アグロバクテリウムのコンピテントセルを調製し、実施例 4-1 及び 4-2 で得られたcds6/pKM424ベクター、cds6BT/pKM424ベクター及びCHI/pBIGRZ2ベクターのそれぞれを、調製した植物形質転換用アグロバクテリウムEHA101に導入した。以下、詳細に示す。

[0135]

アグロバクテリウムEHA101のエレクトロポレーション用コンピテントセルを以下の方法で作製した。アグロバクテリウムEHA101を、LB寒天培地上でストリークして、28℃で24時間以上培養し、シングルコロニーを得た。20mlのLB培地の入った50ml遠心管に直径1mm程度のコロニーを植菌し、28℃で40時間振とう培養した。40時間後、遠心管の蓋を一度開閉して、さらに4時間同様に培養した。培養液を1500×g、4℃で遠心して集菌した。上精を捨てたチューブに40mlの氷冷した滅菌10%グリセロールを入れ、菌体を再懸濁し、1500×g、4℃で遠心して集菌した。この操作を2回繰り返した。得られた菌体に氷冷した500 μ lの滅菌10%グリセロールを加え、再懸濁した。滅菌したマイクロチューブに100 μ lずつ菌体を分注し、液体窒素で凍結後、-80℃フリーザーに保存した。

[0136]

アグロバクテリウムEHA101のエレクトロポレーション用コンピテントセルを氷水上で溶かした。予め冷やした1.5mlチューブに 40μ 1のエレクトロコンピテントセルを入れ、100ngのcds6/pKM424又はcds6BT/pKM424のプラスミドDNAを加えて軽く混和した。また、同様に、予め冷やした1.5mlチューブに 40μ 1のエレクトロコンピテントセルを入れ、100ngのCHI/pBIGRZ2のプラスミドDNAを加えて軽く混和した。

[0137]

予め氷上で冷やしたエレクトロポレーション用(電極間隔1mm)キュベット(US A Scientific Plastics社製)にDNA と混和したアグロバクテリウムを移す。E lectro Cell Manipulator 600(BTX社製)を用いて、1.44kv、 129Ω 、 50μ Fの条件でエレクトロポレーションを行い、その後直ちに30℃に温めた 500μ LのSOC培地 (Gibco BRL社製)をキュベットに加えた。アグロバクテリウムを10mLの培養チューブに移し、30℃で1時間振とう培養する。

cds6/pKM424ベクター又はcds6BT/pKM424ベクターを導入したアグロバクテリウムは50μg/ml Kanamycin (和光純薬社製), 25μg/ml Chloramphenicol (和光純薬社製), 50μg/ml Spectinomycin(Sigma社製), 2.5μg/ml Tetracycline(Sigma社製)を加えた2×LB寒天培地(2% Bacto-Tryptone, 1% Bacto-Yeast Extract, 1%NaCl, 1.5% Bacto-Agar)に、培養したアグロバクテリウムを拡げ、24時間以上28℃で培養した。

CHI/pBIGRZ2ベクターを導入したアグロバクテリウムは50μg/ml Kanamycin (和光純薬社製), 25μg/ml Chloramphenicol (和光純薬社製), 30μg/ml Hygro mycin(Sigma社製)を加えた2×LB寒天培地(2% Bacto-Tryptone, 1% Bacto-Yeast Extract, 1%NaCl, 1.5% Bacto-Agar)に、培養したアグロバクテリウムを拡げ、24時間以上28℃で培養した。

[0138]

寒天培地上に現れたコロニーを、それぞれのベクターごとに適合した上記の抗生物質を加えた2ml のLB培地にて、30℃で24時間以上培養した。培養したアグロバクテリウムから、定法によりプラスミドDNAを抽出し、cds6/pKM424ベクター、cds6BT/pKM424ベクターもしくはCHI/pBIGRZ2ベクターがアグロバクテリウムに導入されていることを制限酵素HindIII(宝酒造社製)で切断して確認した。確認されたクローンは、24時間培養した培養液に滅菌80%グリセロールを等量加えて混和後、-80℃に保存し、ナタネの形質転換に用いた。

[0139]

実施例6:ナタネ形質転換体の作製

ナタネへの形質転換は以下のように行った。ダイコン由来のcms原因遺伝子orf 125をもつCMSナタネ (SW18) の種子を10%の次亜塩素酸溶液で滅菌処理し、ホ

ルモンを含まないMS培地 (T. Murashige and F. Skoog Physiol. Plant. 15: 485, 1962) で発芽させた。発芽後 7 日-1 4 日の幼植物から胚軸部分だけを切り取り 3-5 mmの長さに切り分け、含むM S 培地(シグマ社 M 5 5 1 9)+しょ糖 <math>3 %+2. 4-D lmg/l、アガロース(シグマ社、typeI) 0. 4%で23度、1 2 ~ 1 6 時間前培養した。このとき、保護培養のためにタバコ由来の細胞系統B Y -2 と共存培養を行った。

[0140]

一方CHI/pBIGRZ2を含むアグロバクテリウムを28℃で8~48時間培養し、0D6 00=1.0程度まで増殖させた。アグロバクテリウムの菌体は液体のMSホルモンフリー培地に懸濁した。切り分けた胚軸とこのアグロバクテリウム溶液を混ぜ合わせ、約20分共存培養した。共存培養後、アグロバクテリウムをろ紙で除去した胚軸は例えばMS基本培地+B5ビタミン(シグマ社、M0404)+蔗糖3%+2,4-D 1mg/1の培地で2日間培養し、感染させた。感染後、MS基本培地+B5ビタミン+蔗糖3%+2,4-D 1mg/1に抗生物質カルベニシリン(ファイザー社、ゼオペンまたはGIBCO-BRL社 Carbenicillin disodium salts)を500mg/1の濃度で添加した除菌培地に胚軸を移植し、アグロバクテリウムを除去した。

[0141]

上述の除菌培地で5日から1週間経過した後、胚軸はMS基本培地+B5ビタミン+ 蔗糖1%+ベンジルアミノプリン3mg/l+カーベニシリン500mg/lに加え、硝酸銀5mg/l、また選抜用としてカナマイシン5-30mg/l(ナカライテスク社、カナマイシン硫酸塩)を添加した培地で14日-21日培養した。このとき緑色のカルスが出現する場合があるので、それらは速やかに次のステップの培地に植え替えた。

[0142]

次のステップの培地としては例えばMS培地(シグマ社、M5519)+蔗糖1% +ベンジルアミノプリン3mg/l+ゼアチン1mg/l+カーベニシリン500mg/l+カナ マイシン5~30mg/lを含む選抜培地がある。切り口からカルス形成した胚軸をこ の培地に移植し23℃で3週間培養し、その後緑のカルスが出現するまで3週間後ご とに3~5回移植を繰り返した。

[0143]

緑のカルスは、見つけ次第胚軸から切り取り同じ組成の培地に移した。その後、緑色の部分だけを切り取って植えついで行くと $1 \sim 30\%$ の確率で不定芽が形成された。不定芽はその後B5基本培地(シグマ社、G5893)+蔗糖 3%+ベンジルアミノプリンlmg/lに移して育成したあとMS培地(シグマ社 M5519)+ 蔗糖 3%+ナフタレン酸0. lmg/l+ベンジルアミノプリン0. 0lmg/lを含む培地で発根させた。

[0144]

実施例7:形質転換体の解析(導入DNAの検出)

実施例6により得られた形質転換体のつぼみを形成した個体から葉を1枚取りキアゲン社のDNA単離キット (DNeasy plant mini) を用いてDNAを単離した。

PCR法を用いて、導入DNA断片の3カ所(a,b,c部位)について、検出した (結果を図3に示す)。a部位は配列番号1の塩基配列3186bpから3753bpまでの5 68bpであり、フォワードプライマーとして「5'-GAAGCAAAAAGGAAAACGAGCAGAG-3'」(配列番号4)、リバースプライマーとして「5'-CCAAAAATCCGAAATCCGAATAGAC-3'」(配列番号5)を使用した。b部位は配列番号1の塩基配列4869bpから5112 bpまでの244bpであり、フォワードプライマーとして「5'-CTCGGCTCTGGGTTTAGTGA-3'」(配列番号6)、リバースプライマーとして「5'-TCCACAAACCCTAGCCAACA-3'」(配列番号7)を使用した。c部位は配列番号1の塩基配列7766bpから8250bpまでの485bpであり、フォワードプライマーとして「5'-GCTTATGCTTCTCGCTTCGCCTC-3'」(配列番号8)、リバースプライマーとして「5'-CTCAGTTTTCGTCACCTTACACATGC-3'」(配列番号9)を使用した。

[0145]

 $1\mu 1$ の形質転換体DNA溶液($50 \text{ng}/\mu 1$)に、 $12.1\mu 1$ の滅菌水、 $2\mu 1$ の10 x PCR 緩衝液(100 nM Tris-HCl(pH8.3),500 nM KCl)、 $1.2\mu 1$ の25 nM MgCl2、 $1.6\mu 1$ の2.5 nM dNTP mix、 $1\mu 1$ の各部位の $10\mu M$ フォワードプライマー溶液、 $1\mu 1$ の各部位の $10\mu M$ リバースプライマー溶液、 $0.1\mu 1$ の5 unit/ $\mu 1$ のrTaq DNA polymerase(宝酒造社製)を加えて混和後、94 C40秒、55 C30秒、72 C1分のサイクルを35回繰り返す事によりDNAを増幅した。サーマルサイクラーは、UN

OII (Biometra社製) を使用した。反応終了後、4% Nusive3:1 Agarose(FMC社製) /1×TBE(89mM Tris-borate, 89mM boric acid, 2mM EDTA) 緩衝液のゲル電気泳動により、増幅産物を確認した(図3を参照)。

[0146]

その結果、a部位はこの形質転換ナタネには導入されていないことがわかった。残りの2カ所(b,c部位)は、ポジティブコントロールと同じ大きさの増幅産物が得られ、形質転換ナタネに当該DNAが組み込まれていることが確認された。

[0147]

実施例8:形質転換体の解析(cms原因タンパク質①RF125蓄積量の減少の確認)

実施例7と同じ個体のつぼみを1つ取り、CMSタンパクであるORF125 の蓄積量の減少をウエスタンブロッティング法によって解析した。結果を図4に示す。

[0148]

(1) 形質転換個体からのタンパク質抽出

タンパク質の抽出法、ウエスタンブロティング法に関して、N. Koizukaら(The or Appl Genet (2000)100:949-955)の方法に準じて行った。

具体的には、得られた形質転換ナタネのつぼみ(長さ1mm)1つと、100 μ1の氷冷したタンパク質抽出緩衝液(50mM Tris-HC1(pH7.5),2%(W/V)SDS)を氷冷した乳鉢に入れ、乳棒で磨り潰した。この液を、マイクロ遠心チューブに移し、15000rpm,15分間,4℃で遠心した。遠心後、上澄み液を新しいマイクロ遠心チューブに移し、100℃で5分間加熱した。再度15000rpm,15分間,4℃で遠心し、上澄み液を新しいマイクロ遠心チューブに移し、SDS可溶性タンパク質溶液とした。ブラッドフォード法によるタンパク質定量キット(Bio-rad社製)を用いてSDS可溶性タンパク質溶液の濃度を測定した。これと平行して、細胞質雄性不稔系統のナタネと稔性回復系統のナタネのつぼみからも同様にSDS可溶性タンパク質溶液を抽出、濃度測定を行った。

[0149]

(2) SDS-PAGE法によるタンパク質の分離とPVDF膜への転写:ウエスタンブロティング

7x10cm角の10%のSDSポリアクリルアミドゲルを用いて、1レーンあたり 15μ gの SDS可溶性タンパク質を乗せて電気泳動にて分離した。加えて、細胞質雄性不稔系統のナタネはORF125タンパク質蓄積量の比較のため、希釈系列も同様に乗せて分離した。電気泳動条件は10mAで1時間、15mAで1時間行った。電気泳動後、セミドライブロティング装置(日本泳動社製)を用いて、PVDF膜(ミリポア社製)にポリアクリルアミドゲル中のタンパク質を、100mA,1時間の条件で転写した。

[0150]

(3) 抗体を用いたタンパク質の検出:ウエスタンブロティング

タンパク質を転写したPVDF 膜を、上下2枚に分割し、10mlのブロッキング溶液 (20mM Tris-HCl(pH7.5), 500mM NaCl, 0.05% Tween20, 5%スキムミルク) に移し、1時間振とうして、ブロッキングした。

上のPVDF膜でミトコンドリアタンパク質量のコントロールとしてATPAを、下のPVDF膜で細胞質雄性不稔関連タンパク質であるORF125をそれぞれ検出した。 10mlの1次抗体反応液(10mlのブロッキング溶液に、ATPA検出用として 100μ lの ATPAモノクローナル抗体を加え、ORF125検出用として 2μ lのORF125 に対するウサギ抗血清を加えた(M. Iwabuchiet et al. Plant Molecular Biology (1999)39:183–188))に、PVDF膜を移し18時間振とうした。100mlのTTBS (20 mM Tris-HCl(pH7.5),500mM NaCl,0.05% Tween20)にPVDF 膜を移し、10分間振とうした。この操作を3回繰り返し過剰の一次抗体液を洗い流した。10mlの2次 抗体反応液(10mlのプロッキング溶液に、ATPA検出用として 10μ lのパーオキシダーゼを付加したヤギ抗マウス IgG(Amersham社製)、ORF125検出用として 10μ lのアルカリフォスファターゼを付加したヤギ抗ウサギIgG(Bio-rad社製)を加えた(M. Iwabuchiet et al. Plant Molecular Biology (1999)39:183–18 8)))に、PVDF膜を移しそれぞれ1時間振とうした。100mlのTTBS(20m Tris-HC l(pH7.5),500mM NaCl,0.05% Tween20)にPVDF 膜を移し、10分間振とうした。この操作を3回繰り返し過剰の2次抗体液を洗い流した。ATPA検出用として、パー

オキシダーゼに対する化学発光システム「ECL+」(Amersham社製)を用い、5秒間 露光検出した。ORF125検出用として、アルカリフォスファターゼの発色基 質であるBCIP/NBT (MOSS Inc.社製)を用い、5分間発色検出した。

[0151]

その結果、2系統の細胞質雄性不稔ナタネのつぼみ、稔性回復ナタネ、細胞質雄性不稔系統に当該DNAが挿入された形質転換体ナタネのつぼみでは、コントロールであるATPAの蓄積量はほとんど変化しないが、ORF125タンパク質の蓄積量は形質転換体ナタネで優位に減少していることが示された。この減少の度合いは、細胞質雄性不稔系統に交配によって稔性回復遺伝子が導入された稔性回復系統と同等である(図4、及びM. Iwabuchiet et al. Plant Molecular Biology (1999)39:183-188)。また、ORF125タンパク質蓄積量の減少の度合いを希釈系列と比較すると、稔性回復ナタネで1/8~1/16、形質転換ナタネで1/8程度であることが解った。以上、先に述べたようにナタネでは稔性が回復する事とORF125タンパク質の蓄積量が減少する事とは、強く連鎖し、同意の関係にあることから、当該DNA配列は、ミトコンドリア内のORF125タンパク質蓄積量を減少させる働きがあり、稔性回復遺伝子を保持したゲノムDNA配列であることが証明された。

さらに開花体から葯を取り出し、顕微鏡観察したところ、正常な花粉が形成されていることが確認できた(図5)。

[0152]

【発明の効果】

本発明により、Rf遺伝子、特には、ダイコン由来のRf1遺伝子が単離され、その構造が同定された。さらに、本発明によれば、単離したRf遺伝子を利用してナタネ回復系統を確立する手段を提供することが可能になった。

[0153]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Mitsubishi Chemical Corporation

<120> A gene which is involved in recovery of cytoplasm male fertility f

60

120

180

240

300

rom sterility <130> A11259MA <160> 9 [0154]<210> 1 8553 <211> <212> DNA Raphanus sativus <213> <400> 1 atttaaattt tatacttaat atgtatttaa actctccaat gcaataaggg atataaacaa aaggtattca tagatgttat gtattcgtac accgatgtat tcgtatacct taaatatatg tatacttatg tatacatata cttgtgtatt cgtacacctt aagtattcga tgggttatgt tggtattcgt atattttatg tatttgtaca ccttatgtat acttatgtat atgtacacct tatgtatttg tacatcttaa gtattagatg agttatgttg atattcgtac accttatgta

ttaaaaagat tttaatttcg tcaacaaaac actaaactct aaactctaaa tcctaaaccc 1320 ttggataaat actaaaccct aaattaaaaa cattaaacca taatagtatt tttaagattt 1380 aatgttttag tgtttagtgt ttttgattta gaatttagga ttatccaagt gtttatgatt 1440 tatccaaggg tttagggttt agaatttagg gtttagggtt tagagtttaa aattatccaa 1500 gggtctaggg tatacccaag ggtttagggt ttaggattta gggtttaggg tttagaattt 1560 agggtttagg gtttagagtt taaaattatc caagggttta gggtataccc aagggtttag 1620 ggtttaggat ttagggttta aggtttagtg ttttttgacg atattaaaaa tagttttcaa 1680 aaattcattt tttgtaacgg ctattatttt ttttttatat tttatttatt ttaaaaacat 1740 aatataactt gacaatattt tettteettt ttaaaaaaaa tattaattat gaaataettg 1800 attectattg gttgggtgaa eetaaatgtt eactetaggg gtgaacetaa ggataactet 1860 attttttggg gtgaaatagc actatagcgg atatcttttt caatagatta taagcacggc 1920 tetacetatg actaateaag aacttgggat gattggaaat etgeaggttg taeteaatat 1980 gggattatat tggttctaac aagtagatat gatccttgaa aattaaagtt attagatcag 2040 ttcatcgtga aaggtgtagg gtttgtcatt ttattaacaa atttgtcatt tcattaacaa 2100 tttttgtcat tttataaaca tgaaaattat aacgaatgca ctttgctgcc agatcccaat 2160 ttgtcatttt atttttggga aaaaaatgta gcatttcgtg agtgtttcta tttttggcaa 2220 aaacaaaaag tgtgagatca attttgacca aaaaaaaatg taagattcac gtaggtttcc 2280 aaatttatta aatttaccca actatattaa aattaaatgt agacaaattt gttttcctgc 2340 cattttggca aaaaatgaag gatctatgaa ggtttccaag tttattaaat ttactcagat 2400 ttatgataat tatccataaa tttacataat tttatgaatt atcatttatt tgggtagatt 2460 tcataaatat gaaagtttct tttatgagtc aaaatgtata atttattggg taactttcat 2520 aaattttaga atttacatcg attttatatt aattcgtata gatttatgtt gactttatat 2580 atgaaaaaat atgtattata ttaaaagtag ttgctcatat atgattttta aatattaaat 2640 atgatccaaa agtttaatga ataaagaatg tttatggaat ttacaaaagt tagttgttaa 2700 aagttagtgg gaaaaaaatt atttttata ggcaaagtgg attttgggtc ccacgaaatt 2760 acttttccaa cttgccaagt ttaataggca aaaaggttaa aaatgtcata aatttattct 2820 ctctctacta ggttgcccaa ttgcctaata taaacttgag gtggcctatt tttctaattc 2880 aaacttaaaa gttgcccttt cccctaattg acccataaaa gaatgaaaga catttttctt 2940 - ttccaaatta caatccctag ataattttat tttgtaggtg cattccatcg gttatgatta 3000 cagaatagct acgettetet attgattett attgegeegt tggtgaegtt tteeatggaa 3060 tcaagtagtg ttttatctcc tatcactaac aacatattca tagattttgt ttatcacttg 3120 ttctgtgttc ctgatcatat acttgactca gtttctgtga tttcatcaag tttttgagaa 3180 cagaagaagc aaaaaagaaa acgagcagag ctgctcttac aatgttttaa ccgtgagtga 3240 taaatttatt tacataaaag tattttaaaa atagatttaa tcaaccaatt taatatatta 3300 ttttatattt agttcatttt tttttgacat cttttatatt tagtttagaa cacctctatt 3360 tgagtacaac atagattata atgataaatt tataaaatag cataattttt tattttcatt 3420 gttttatgat aaaattctaa ataacaataa ttataatatt attatattac taattgcaaa 3480 aattaattaa tacattatti tataataaat atttaaaacg ttgggtagga ttttgttaga 3540 tttttttcaa caaattttgt tatagctaaa ataaaattca aatgtattgt taaaattgat 3600 ttaactaagt ggtcctaatc tttgaactag gggtgggcgt tcgggtacct attcgggttt 3720 cggttcgagt ctattcggat ttcggatttt tggggtcaaa gattttagcc ccattcggtt 3780 atttctaaat tacggttcgg gttcggttcg gatccttgcg gattcggttc gggttcggat 3840 aacccgttta aattattttc aaaattttaa aatttcatta tatattttaa acttttcgaa 3900 atttgtaaac aaaataatat attacatata aatttcaata atatgtgtcg aagtaccaaa 3960 acttaacatg taaattggtt tgatttggat atttggatag aaaatcaatc atattttata 4020 tatttttggt gttttgagta tgctttaact atttatacat gtacttttta atgtttttat 4080 atattttcta gtattttgaa caatttaaaa gtattatata tattttagat gctttttaat 4140 atatattcaa tctaaaaata gttaaatata tatgtatatt aatctatttc ggatacattc 4200 ggatatccaa aatattttgg ttcggatcgg gttcggtttt ggttctttaa ataccaaaaa 4260 tttaaaccta ttcggatatt caattaattt cggttcggat ttggtattac ttttgcagat 4320 cggattcggt tcggttcttt ggattcagtt tttttgtcca gccctactct gaacagtaga 4380 taaaaaaatag aaccctaaat taataggtta gattttggtt aggtctttct aattagtatg 4440 gagatteteg atteettete attgeagtgt ggtatgteea acteattgtt tatgtacata 4500 tccaatttag ttttgagtca aatgtttagt tacttaagag ttgaatgaaa taggggatga 4560 tattgatggc caaggttctc ccaaagtaaa taactttgtt tatattttaa gttagcttat 4620 aacatcaata aaaatgtcat taactggttc aataaaaatg tcattaactg gttcctctaa 4680



tataattatt taacacacct ggctgttgat aaatttttat gatcgtttaa taattttaga 4740 agtggatagt ctgtaaatgg tctttgattg gtcgtcttga tttttaaaag tggactaaac 4800 aagaaggett agtaataaat actgaaccgg aactetactg gtttcaatag ctcggtttat 4860 caatttetet eggetetggg tttagtgaat eatgtggeec tgtgggttta aacaaggaac 4920 tcaatcaatc aactggtgac aaatctgaac cggaaattgt ataattcaaa ctgaaccggt 4980 tettgtaaaa caaatggaac eegtttgtae tttatetete gtttatttte teagteaega 5040 gtttttttta gagatcgacg aagaacaaaa tttaggcgaa acaaaaataa aatgttggct 5100 agggtttgtg gattcaagtg ttcttcttct cctgctgagt ctgcggctag attgttctgt 5160 acgagatcga ttcgtgatac tctggccaag gcaagcggag agagttgcga agcaggtttt 5220 ggaggagaga gtttgaagct gcaaagtggg tttcatgaaa tcaaaggttt agaggatgcg 5280 attgatttgt tcagtgacat gcttcgatct cgtcctttac cttctgtggt tgatttctgt 5340 aaattgatgg gtgtggtggt gagaatggaa cgcccggatc ttgtgatttc tctctatcag 5400 aagatggaaa ggaaacagat tcgatgtgat atatacagct tcaatattct gataaaatgt 5460 ttctgcagct gctctaagct cccctttgct ttgtctacat ttggtaagat caccaagctt 5520 ggactccacc ctgatgttgt taccttcacc accetgetce atggattatg tgtggaagat 5580 agggtttctg aagccttgga tttttttcat caaatgtttg aaacgacatg taggcccaat 5640 gtcgtaacct tcaccacttt gatgaacggt ctttgccgcg agggtagaat tgtcgaagcc 5700 gtagctctgc ttgatcggat gatggaagat ggtctccagc ctacccagat tacttatgga 5760 acaatcgtag atgggatgtg taagaaggga gatactgtgt ctgcactgaa tctgctgagg 5820 aagatggagg aggtgagcca catcataccc aatgttgtaa tctatagtgc aatcattgat 5880 agcctttgta aagacggacg tcatagcgat gcacaaaatc ttttcactga aatgcaagag 5940 aaaggaatet tteeegattt atttacetae aacagtatga tagttggttt ttgtagetet 6000 ggtagatgga gcgacgcgga gcagttgttg caagaaatgt tagaaaggaa gatcagccct 6060 gatgttgtaa cttataatgc tttgatcaat gcatttgtca aggaaggcaa gttctttgag 6120 gctgaagaat tatacgatga gatgcttcca aggggtataa tccctaatac aatcacatat 6180 agttcaatga tcgatggatt ttgcaaacag aatcgtcttg atgctgctga gcacatgttt 6240 tatttgatgg ctaccaaggg ctgctctccc aacctaatca ctttcaatac tctcatagac 6300 ggatattgtg gggctaagag gatagatgat ggaatggaac ttctccatga gatgactgaa 6360 acaggattag ttgctgacac aactacttac aacactctta ttcacgggtt ctatctggtg 6420



ggcgatetta atgetgetet agacetttta caagagatga tetetagtgg tttgtgeeet 6480 gatategtta ettgtgacae tttgetggat ggtetetgeg ataatgggaa aetaaaagat 6540 gcattggaaa tgtttaaggt tatgcagaag agtaagaagg atcttgatgc tagtcacccc 6600 ttcaatggtg tggaacctga tgttcaaact tacaatatat tgatcagcgg cttgatcaat 6660 gaagggaagt ttttagaggc cgaggaatta tacgaggaga tgccccacag gggtatagtc 6720 ccagatacta tcacctatag ctcaatgatc gatggattat gcaagcagag ccgcctagat 6780 gaggetacae aaatgtttga ttegatgggt ageaagaget teteteeaaa egtagtgace 6840 tttactacac tcattaatgg ctactgtaag gcaggaaggg ttgatgatgg gctggagctt 6900 ttctgcgaga tgggtcgaag agggatagtt gctaacgcaa ttacttacat cactttgatt 6960 tgtggttttc gtaaagtggg taatattaat ggggctctag acattttcca ggagatgatt 7020 tcaagtggtg tgtatcctga taccattacc atccgcaata tgctgactgg tttatggagt 7080 aaagaggaac taaaaagggc agtggcaatg cttgagaaac tgcagatgag tatggtatgt 7140 aagtttetgt teagtetatg tattttttat ataaacaaga atgtatacat tettttgtgt 7200 gtagetteag attgatgata caegttetgg aattaaceat tggtttggtt ttgeattgta 7260 ggatctatca tttgggggat gaatgatcaa agattttctt ctgtttgcgc agcagagctt 7320 caatgtcatt ttgtttctgc tgctgcatgt ataccctact aatgtttgat caaatcgttg 7380 aatagagtga tcatagtgaa aaattgtgtg gttagtaagt tattttgctg ctattctaat 7440 gacageettt tatgegteta ttgtetggge ttaataaatt tgaceattte caattaaatt 7500 ccatacactt gtttcacgca agattattgg tctgaactaa agaggcacac cttccagaag 7560 atttcaggtg ttaaaagatg tttaggtgtc tgcccgttct gtagctgtca ccatggttat 7620 cgtcaagctc ggtcttcatg agagctgata gctgtgatgc catcttcctc ctcttcttca 7680 tattggctct gtcctgcctt gtctgctccc atgtgggttc aggaggagat catgttcttt 7740 taatcttggt ggaaatgttg ttgtcgctta tgcttctctg gttcgcctct tgacttgctt 7800 agetteatte tttateteea aattgetatg aaateaattt accataagta gaataaaett 7860 gcagattcat tctattattg cttaagcttt tgttaatcaa caaagaaacc agagacgaga 7920 aatacaaact ctataagctt ctcttttttc tttcttgata gtaaaaccgg ttagagagta 7980 gagattgatc atatgaacta aaaatcgata ctaaaacggt ttggctccga cttataaacc 8040 ggaaccccac cgttttgcat ctctctctca aacatcacac aatgtccaag atgaagaagt 8100 attigtgttg tcatctctct gggtgaggag atgcaaatgt tatattctaa ttgttttcag 8160 - tgcttggtct aacttttta agagattact cccagtggtt ggatcaaaga aagagtcaac 8220 attgcattgt gtaaggtgac gaaaactgag ttaaagtaag tgagaacaat acttcaatgc 8280 ttttcttgtg acaacctgtg taatcatcgc atttgaatat atatgtatat gatgcttatg 8340 atgaagctat gagaataggc aaatagggtc tgtgttattt ccctgcgatt ctagattctg 8400 atttgtttt ccttctaat atttagatta ggtggtcttg cttatcctgt tttagtatta 8460 gagtcggagt tttggggatg aatcatcccg gatgatatat acaattgtgt attttatgaa 8520 tttcagtttt tagtggataa tgaacacgtt aac 8553 [0 1 5 5] <210> 2 <211> 2415 <212> DNA

<213> Raphanus sativus

5

<400> 2

1

atg gag gca cca aat tat cct ata ttt ttt gga ctt aat ctt ggt gta 48 Met Glu Ala Pro Asn Tyr Pro Ile Phe Phe Gly Leu Asn Leu Gly Val

ccc cta gag ggt ggg cgt tcg ggt acc tat tcg ggt ttc ggt tcg agt 96 Pro Leu Glu Gly Gly Arg Ser Gly Thr Tyr Ser Gly Phe Gly Ser Ser

20 25 30

cta ttc gga ttt cgg att ttt ggg gtc aaa gat ttt agc ccc att cgg 144 Leu Phe Gly Phe Arg Ile Phe Gly Val Lys Asp Phe Ser Pro Ile Arg

35 40 45

tta ttt cta aat tac ggt tcg ggt tcg gtt cgg atc ctt gcg gat tcg 192 Leu Phe Leu Asn Tyr Gly Ser Gly Ser Val Arg Ile Leu Ala Asp Ser

50 55 60

tca cga gtt ttt ttt aga gat cga cga aga aca aaa ttt agg cga aac 240 Ser Arg Val Phe Phe Arg Asp Arg Arg Thr Lys Phe Arg Arg Asn 65 70 75 80

aaa aat aaa atg ttg gct agg gtt tgt gga ttc aag tgt tct tct tct 288

15



Lys	Asn	Lys	Met	Leu	Ala	Arg	Val	Cys	Gly	Phe	Lys	Cys	Ser	Ser	Ser	
				. 85					90					95		
cct	gct	gag	tct	gcg	gct	aga	ttg	ttc	tgt	acg	aga	tcg	att	cgt	gat	336
Pro	Ala	Glu	Ser	Ala	Ala	Arg	Leu	Phe	Cys	Thr	Arg	Ser	Ile	Arg	Asp	
			100					105					110			
act	ctg	gcc	aag	gca	agc	gga	gag	agt	tgc	gaa	gca	ggt	ttt	gga	gga	384
Thr	Leu	Ala	Lys	Ala	Ser	Gly	Glu	Ser	Cys	Glu	Ala	Gly	Phe	Gly	Gly	
		115					120					125				
gag	agt	ttg	aag	ctg	caa	agt	ggg	ttt	cat	gaa	atc	aaa	ggt	tta	gag	432
Glu	Ser	Leu	Lys	Leu	Gln	Ser	Gly	Phe	His	Glu	Ile	Lys	Gly	Leu	Glu	
	130					135					140					
gat	gcg	att	gat	ttg	ttc	agt	gac	atg	ctt	cga	tct	cgt	cct	tta	cct	480
Asp	Ala	Ile	Asp	Leu	Phe	Ser	.Asp	Met	Leu	Arg	Ser	Arg	Pro	Leu	Pro	
145					150					155					160	
tct	gtg	gtt	gat	ttc	tgt	aaa	ttg	atg	ggt	gtg	gtg	gtg	aga	atg	gaa	528
Ser	Val	Val	Asp	Phe	Cys	Lys	Leu	Met	Gly	Val	Val	Val	Arg	Met	Glu	
		_		165	e value of the	.4		-0.0	170	e ste		_ = 0.0) - •	175		=
cgc	ccg	gat	ctt	gtg	att	tct	ctc	tat	cag	aag	atg	gaa	agg	aaa	cag	576
Arg	Pro	Asp	Leu	Val	Ile	Ser	Leu	Tyr	Gln	Lys	Met	Glu	Arg	Lys	Gln	
			180					185					190			
att	cga	tgt	gat	ata	tac	agc	ttc	aat	att	ctg	ata	aaa	tgt	ttc	tgc	624
Ile	Arg	Cys	Asp	Ile	Tyr	Ser	Phe	Asn	Ile	Leu	Ile	Lys	Cys	Phe	Cys	
		195					200					205				
agc	tgc	tct	aag	ctc	ccc	ttt	gct	ttg	ţct	aca	ttt	ggt	aag	atc	acc	672
Ser	Cys	Ser	Lys	Leu	Pro	Phe	Ala	Leu	Ser	Thr	Phe	Gly	Lys	Ile	Thr	
	210					215					220					
aag	ctt	gga	ctc	cac	cct	gat	gtt	gtt	acc	ttc	acc	acc	ctg	ctc	cat	720
	Leu	Gly	Leu	His	Pro	Asp	Val	Val	Thr	Phe	Thr	Thr	Leu	Leu	His	
225		-			230		.,	•		235					240	

gga tta tgt gtg gaa gat agg gtt tct gaa gcc ttg gat ttt ttt cat 'Gly Leu Cys Val Glu Asp Arg Val Ser Glu Ala Leu Asp Phe Phe His 245 250 255 caa atg ttt gaa acg aca tgt agg ccc aat gtc gta acc ttc acc act 816 Gln Met Phe Glu Thr Thr Cys Arg Pro Asn Val Val Thr Phe Thr Thr 260 265 270 ttg atg aac ggt ctt tgc cgc gag ggt aga att gtc gaa gcc gta gct Leu Met Asn Gly Leu Cys Arg Glu Gly Arg Ile Val Glu Ala Val Ala 275 280 285 ctg ctt gat cgg atg atg gaa gat ggt ctc cag cct acc cag att act 912 Leu Leu Asp Arg Met Met Glu Asp Gly Leu Gln Pro Thr Gln Ile Thr 290 295 300 tat gga aca atc gta gat ggg atg tgt aag aag gga gat act gtg tct Tyr Gly Thr Ile Val Asp Gly Met Cys Lys Lys Gly Asp Thr Val Ser 305 310 315 320 gca ctg aat ctg ctg agg aag atg gag gtg agc cac atc ata ccc 1008 Ala Leu Asn Leu Leu Arg Lys Met Glu Glu Val Ser His Ile Ile Pro 325 330 335 aat gtt gta atc tat agt gca atc att gat agc ctt tgt aaa gac gga 1056 Asn Val Val Ile Tyr Ser Ala Ile Ile Asp Ser Leu Cys Lys Asp Gly 340 345 350 cgt cat agc gat gca caa aat ctt ttc act gaa atg caa gag aaa gga 1104 Arg His Ser Asp Ala Gln Asn Leu Phe Thr Glu Met Gln Glu Lys Gly 355 360 365 atc ttt ccc gat tta ttt acc tac aac agt atg ata gtt ggt ttt tgt 1152 Ile Phe Pro Asp Leu Phe Thr Tyr Asn Ser Met Ile Val Gly Phe Cys 370 375 380 age tet ggt aga tgg age gac geg gag eag ttg ttg caa gaa atg tta 1200 Ser Ser Gly Arg Trp Ser Asp Ala Glu Gln Leu Leu Gln Glu Met Leu

385 390 395 400 gaa agg aag atc agc cct gat gtt gta act tat aat gct ttg atc aat 1248 Glu Arg Lys Ile Ser Pro Asp Val Val Thr Tyr Asn Ala Leu Ile Asn 405 410 415 gca ttt gtc aag gaa ggc aag ttc ttt gag gct gaa gaa tta tac gat 1296 Ala Phe Val Lys Glu Gly Lys Phe Phe Glu Ala Glu Glu Leu Tyr Asp 420 425 430 gag atg ctt cca agg ggt ata atc cct aat aca atc aca tat agt tca 1344 Glu Met Leu Pro Arg Gly Ile Ile Pro Asn Thr Ile Thr Tyr Ser Ser 435 440 445 atg atc gat gga ttt tgc aaa cag aat cgt ctt gat gct gct gag cac 1392 Met Ile Asp Gly Phe Cys Lys Gln Asn Arg Leu Asp Ala Ala Glu His 450 455 460 atg ttt tat ttg atg get acc aag gge tge tet eec aac eta ate act 1440 Met Phe Tyr Leu Met Ala Thr Lys Gly Cys Ser Pro Asn Leu Ile Thr 465 470 475 480 ttc aat act ctc ata gac gga tat tgt ggg gct aag agg ata gat gat 1488 Phe Asn Thr Leu Ile Asp Gly Tyr Cys Gly Ala Lys Arg Ile Asp Asp 485 490 495 gga atg gaa ctt ctc cat gag atg act gaa aca gga tta gtt gct gac 1536 Gly Met Glu Leu Leu His Glu Met Thr Glu Thr Gly Leu Val Ala Asp 500 505 510 aca act act tac aac act ctt att cac ggg ttc tat ctg gtg ggc gat 1584 Thr Thr Tyr Asn Thr Leu Ile His Gly Phe Tyr Leu Val Gly Asp 515 520 525 ctt aat gct gct cta gac ctt tta caa gag atg atc tct agt ggt ttg 1632 Leu Asn Ala Ala Leu Asp Leu Leu Gln Glu Met Ile Ser Ser Gly Leu 530 535 540 tgc cct gat atc gtt act tgt gac act ttg ctg gat ggt ctc tgc gat 1680

```
{\mathcal C}ys Pro Asp Ile Val Thr {\mathcal C}ys Asp Thr Leu Leu Asp {\mathsf G}ly Leu {\mathsf C}ys Asp
545
                     550
                                          555
                                                                560
aat ggg aaa cta aaa gat gca ttg gaa atg ttt aag gtt atg cag aag 1728
Asn Gly Lys Leu Lys Asp Ala Leu Glu Met Phe Lys Val Met Gln Lys
                 565
                                      570
                                                           575
agt aag aag gat ctt gat gct agt cac ccc ttc aat ggt gtg gaa cct 1776
Ser Lys Lys Asp Leu Asp Ala Ser His Pro Phe Asn Gly Val Glu Pro
            580
                                  585
                                                       590 :
gat gtt caa act tac aat ata ttg atc agc ggc ttg atc aat gaa ggg 1824
Asp Val Gln Thr Tyr Asn Ile Leu Ile Ser Gly Leu Ile Asn Glu Gly
        595
                              600
                                                   605
aag ttt tta gag gcc gag gaa tta tac gag gag atg ccc cac agg ggt 1872
Lys Phe Leu Glu Ala Glu Glu Leu Tyr Glu Glu Met Pro His Arg Gly
    610
                         615
                                              620
ata gtc cca gat act atc acc tat agc tca atg atc gat gga tta tgc 1920
Ile Val Pro Asp Thr Ile Thr Tyr Ser Ser Met Ile Asp Gly Leu Cys
625
                     630
                                          635
aag cag agc cgc cta gat gag gct aca caa atg ttt gat tcg atg ggt 1968
Lys Gln Ser Arg Leu Asp Glu Ala Thr Gln Met Phe Asp Ser Met Gly
                 645
                                      650
                                                           655
age aag age tte tet eea aac gta gtg ace ttt act aca ete att aat 2016
Ser Lys Ser Phe Ser Pro Asn Val Val Thr Phe Thr Thr Leu Ile Asn
            660
                                  665
                                                       670
ggc tac tgt aag gca gga agg gtt gat gat ggg ctg gag ctt ttc tgc 2064
Gly Tyr Cys Lys Ala Gly Arg Val Asp Asp Gly Leu Glu Leu Phe Cys
                             680
        675
                                                   685
gag atg ggt cga aga ggg ata gtt gct aac gca att act tac atc act 2112
Glu Met Gly Arg Arg Gly Ile Val Ala Asn Ala Ile Thr Tyr Ile Thr
    690
                         695
                                              700
```

tg att tgt ggt ttt cgt aaa gtg ggt aat att aat ggg gct cta gac 2160 Leu Ile Cys Gly Phe Arg Lys Val Gly Asn Ile Asn Gly Ala Leu Asp 705 710 715 720 att ttc cag gag atg att tca agt ggt gtg tat cct gat acc att acc 2208 Ile Phe Gln Glu Met Ile Ser Ser Gly Val Tyr Pro Asp Thr Ile Thr 725 730 735 atc cgc aat atg ctg act ggt tta tgg agt aaa gag gaa cta aaa agg 2256 Ile Arg Asn Met Leu Thr Gly Leu Trp Ser Lys Glu Glu Leu Lys Arg 740 745 750 gca gtg gca atg ctt gag aaa ctg cag atg agt atg gta tat tat tgg 2304 Ala Val Ala Met Leu Glu Lys Leu Gln Met Ser Met Val Tyr Tyr Trp 755 760 765 tct gaa cta aag agg cac acc ttc cag aag att tca ggt gtt aaa aga 2352 Ser Glu Leu Lys Arg His Thr Phe Gln Lys Ile Ser Gly Val Lys Arg 770 775 780tgt tta ggt gtc tgc ccg ttc tgt agc tgt cac cat ggt tat cgt caa 2400 Cys Leu Gly Val Cys Pro Phe Cys Ser Cys His His Gly Tyr Arg Gln 790 · 785 795 800 gct cgg tct tca tga 2415 Ala Arg Ser Ser Stop 805 [0156]<210> 3 <211> 804 <212> DNA <213> Raphanus sativus <400> 3 Met Glu Ala Pro Asn Tyr Pro Ile Phe Phe Gly Leu Asn Leu Gly Val 5 - 10 15

Pro	Leu	Glu	Gly	Gly	Arg	Ser	Gly	Thr	Tyr	Ser	Gly	Phe	Gly	Ser	Ser
			20					25					30		
Leu	Phe	Gly	Phe	Arg	Ile	Phe	Gly	Val	Lys	Asp	Phe	Ser	Pro	Ile	Arg
		35					40					45			
Leu	Phe	Leu	Asn	Tyr	Gly	Ser	Gly	Ser	Val	Arg	Ile	Leu	Ala	Asp	Ser
	50					55					60				
Ser	Arg	Val	Phe	Phe	Arg	Asp	Arg	Arg	Arg	Thr	Lys	Phe	Arg	Arg	Asn
65				•	70					75					80
Lys	Asn	Lys	Met	Leu	Ala	Arg	Val	Cys	Gly	Phe	Lys	Cys	Ser	Ser	Ser
				85					90					95	
Pro	Ala	Glu	Ser	Ala	Ala	Arg	Leu	Phe	Cys	Thr	Arg	Ser	Ile	Arg	Asp
			100					105					110		
Thr	Leu	Ala	Lys	Ala	Ser	Gly	Glu	Ser	Cys	Glu	Ala	Gly	Phe	Gly	Gly
•		115					120					125			
Glu	Ser	Leu	Lys	Leu	Gln	Ser	Gly	Phe	His.	Glu	Ile	Lys	Gly	Leu	Glu
	130					135					140				
Asp	Ala	Ile	Asp_	Leu	Phe	Ser	Asp	Met	Leu	Arg	Ser	Arg	Pro	Leu	Pro
145					150					155					160
Ser	Val	Val	Asp	Phe	Cys	Lys	Leu	Met	Gly	Val	Val	Val	Arg	Met	Glu
				165				-	170					175	
Arg	Pro	Asp	Leu	Val	Ile	Ser	Leu	Tyr	Gln	Lys	Met	Glu	Arg	Lys	Gln
			180					185					190		
Ile	Arg	Cys	Asp	Ile	Tyr	Ser	Phe	Asn	Ile	Leu	Ile	Lys	Cys	Phe	Cys
		195				•	200					205			
Ser	Cys	Ser	Lys	Leu	Pro	Phe	Ala	Leu	Ser	Thr	Phe	Gly	Lys	Ile	Thr
	210					215					220				
Lys	Leu	Gly	Leu ·	His	Pro	Asp	Val	Val	Thr	Phe	Thr	Thr	Leu	Leu	His
225					230					235					240
Glv	Leu	Cvs	Val	Glu	Asn	Ara	Val	Sar	Glu	Δla	I All	Aen	Pho	Pho	Ніс

				245					250					255	
Gln	Met	Phe	Glu	Thr	Thr	Cys	Arg	Pro	Asn	Val	Val	Thr	Phe	Thr	Thr
			260					265					270		
Leu	Met	Asn	Gly	Leu	Cys	Arg	Glu	Gly	Arg	Ile	Val	Glu	Ala	Val	Ala
		275					280					285			
Leu	Leu	Asp	Arg	Met	Met	Glu	Asp	Gly	Leu	Gln	Pro	Thr	Gln	Ile	Thr
	290					295					300				
Tyr	Gly	Thr	Ile	Val	Asp	Gly	Met	Cys	Lys	Lys	Gly	Asp	Thr	Val	Ser
305					310					315					320
Ala	Leu	Asn	Leu	Leu	Arg	Lys	Met	Glu	Glu	Val	Ser	His	Ile	Ile	Pro
				325					330					335	
Asn	Val	Val	Ile	Tyr	Ser	Ala	Ile	Ile	Asp	Ser	Leu	Cys	Lys	Asp	Gly
			340					345					350		
Arg	His	Ser	Asp	Ala	Gln	Asn	Leu	Phe	Thr	Glu	Met	Gln	Glu	Lys	Gly
		355					360					365			
Ile	Phe	Pro	Asp	Leu	Phe	Thr	Tyr	Asn	Ser	Met	Ile	Val	Gly	Phe	Cys
	370					375		F.,	÷		380		• • ĕ		
Ser	Ser	Gly	Arg	Trp	Ser	Asp	Ala	Glu	Gln	Leu	Leu	Gln	Glu	Met	Leu
385					390					395					400
Glu	Arg	Lys	Ile	Ser	Pro	Asp	Val	Val	Thr	Tyr	Asn	Ala	Leu	Ile	Asn
			•	405					410					415	
Ala	Phe	Val	Lys	Glu	Gly	Lys	Phe	Phe	Glu	Ala	Glu	Glu	Leu	Tyr	Asp
			420					425					430		
Glu	Met	Leu	Pro	Arg	Gly	Ile	Ile	Pro	Asn	Thr	Ile	Thr	Tyr	Ser	Ser
		435					440					445			
Met	Ile	Asp	Gly	Phe	Cys	Lys	Gln	Asn	Arg	Leu	Asp	Ala	Ala	Glu	His
	450					455					460				
	Phe	Tyr	Leu	Met	Ala	Thr	Lys	Gly	Cys	Ser	Pro	Asn	Leu	Ile	Thr
165					470					175					400

Phe	Asn	Thr	Leu	Ile	Asp	Gly	Tyr	Cys	Gly	Ala	Lys	Arg	Ile	Asp	Asp
				485					490					495	
Gly	Met	Glu	Leu	Leu	His	Glu	Met	Thr	Glu	Thr	Gly	Leu	Val	Ala	Asp
			500					505					510		
Thr	Thr	Thr	Tyr	Asn	Thr	Leu	Ile	His	Gly	Phe	Tyr	Leu	Val	Gly	Asp
		515					520					525			
Leu	Asn	Ala	Ala	Leu	Asp	Leu	Leu	Gln	Glu	Met	Ile	Ser	Ser	Gly	Leu
	530					535					540			-	
Cys	Pro	Asp	Ile	Val	Thr	Cys	Asp	Thr	Leu	Leu	Asp	Gly	Leu	Cys	Asp
545			•		550					555					560
Asn	Gly	Lys	Leu	Lýs	Asp	Ala	Leu	Glu	Met	Phe	Lys	Val	Met	Gln	Lys
				565					570					575	
Ser	Lys	Lys	Asp	Leu	Asp	Ala	Ser	His	Pro	Phe	Asn	Gly	Val	Glu	Pro
			580			٠.		585					590		
Asp	Val	Gln	Thr	Tyr	Asn	Ile	Leu	Ile	Ser	Gly	Leu	Ile	Asn	Glu	Gly
		595					600					605			
Lys	Phe	Leu	Glu	Ala	Glu	Glu	Leu	Tyr	$Gl\underline{u}_{\underline{\underline{u}}}$	Glu	Met	Pro	His	Arg	Gly
	610					615					620				
Ile	Val	Pro	Asp	Thr	Ile	Thr	Tyr	Ser	Ser	Met	Ile	Asp	Gly	Leu	Cys
625					630					635					640
Lys	Gln	Ser	Arg	Leu	Asp	Glu	Ala	Thr	Gln	Met	Phe	Asp	Ser	Met	Gly
				645					650					655	-
Ser	Lys	Ser	Phe	Ser	Pro	Asn	Val	Val	Thr	Phe	Thr	Thr	Leu	Ile	Asn
			660					665					670		
Gly	Tyr	Cys	Lys	Ala	Gly	Arg	Val	Asp	Asp	Gly	Leu	Glu	Leu	Phe	Cys
		675					680					685			
Glu	Met	Gly	Arg	Arg	Gly	Ile	Val	Ala	Asn	Ala	Ile	Thr	Tyr	Ile	Thr
	690				-	695					700				
Lau	TIO	Cvc	Cly	Pho	Ara	Lvc	Vol	C1 ₇₇	Aon	Tlo	Aon	C1,,	11a	Lau	1

705 710 715 720 Ile Phe Gln Glu Met Ile Ser Ser Gly Val Tyr Pro Asp Thr Ile Thr 725 730 Ile Arg Asn Met Leu Thr Gly Leu Trp Ser Lys Glu Glu Leu Lys Arg 740 745 750 Ala Val Ala Met Leu Glu Lys Leu Gln Met Ser Met Val Tyr Tyr Trp 755 760 765 Ser Glu Leu Lys Arg His Thr Phe Gln Lys Ile Ser Gly Val Lys Arg 770 775 780 Cys Leu Gly Val Cys Pro Phe Cys Ser Cys His His Gly Tyr Arg Gln 785 790 795 800 Ala Arg Ser Ser 804 [0157]<210> 4 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 4 25 gaagcaaaaa agaaaacgag cagag [0158]<210> 5 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

```
<400> 5
                                               25
ccaaaaatcc gaaatccgaa tagac
 [0159]
<210> 6
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 6.
                                               20
ctcggctctg ggtttagtga
 [0160]
<210> 7
<211> 20
<212> D N A
<213> Artificial Sequence
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 7
tccacaaacc ctagccaaca
                                               20
[0161]
<210> 8
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 8
gcttatgctt ctctggttcg cctc
                                               24
```

[0162]

<210> 9

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 9

ctcagttttc gtcaccttac acaatgc

27

【図面の簡単な説明】

【図1】

図1は、Rfマーカー遺伝地図を示す。

【図2】

図2は、配列番号1に記載の塩基配列を十分に保持するラムダクローンCHIの 構造の模式図を示す。

【図3】

図3は、形質転換体中の導入DNAをPCR法を用いて検出した結果を示す。

【図4】

図4は、形質転換体中におけるCMSタンパクであるORF125の蓄積量の減少をウエスタンブロッティング法により解析した結果を示す。

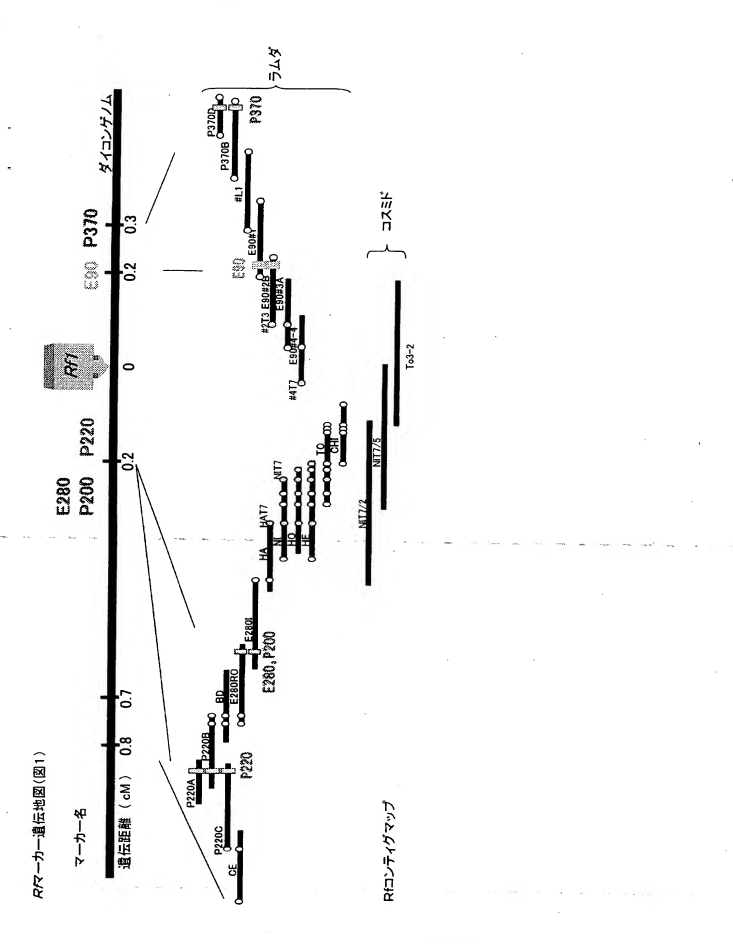
【図5】

図5は、形質転換ナタネの開花体から葯を取り出し、顕微鏡観察した結果を示す。

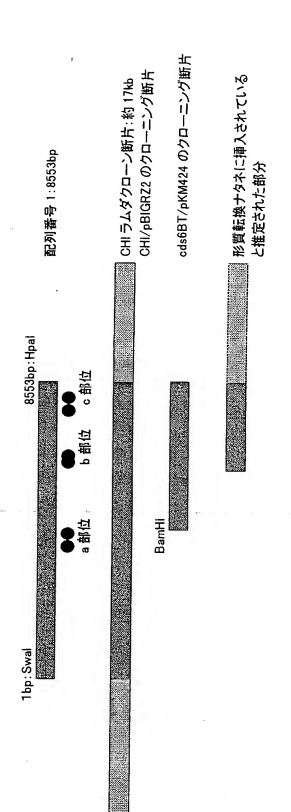
【書類名】

図面

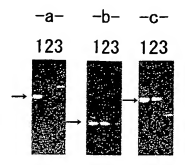
【図1】



【図2】



【図3】



lane 1 コントロールベクター

lane 2 形質転換ナタネ

lane 3 細胞質雄性不稔ナタネ

a: 3186bp-3753bp length:568bp b: 4869bp-5112bp length:244bp

c: 7766bp-8250bp length:485bp

【図4】

1 2 3 4 5 6 7 8

ATPA

ORF125

lane 1 細胞質雄性不稔ナタネ -1- 15μg

lane 2 稔性回復ナタネ 15μg

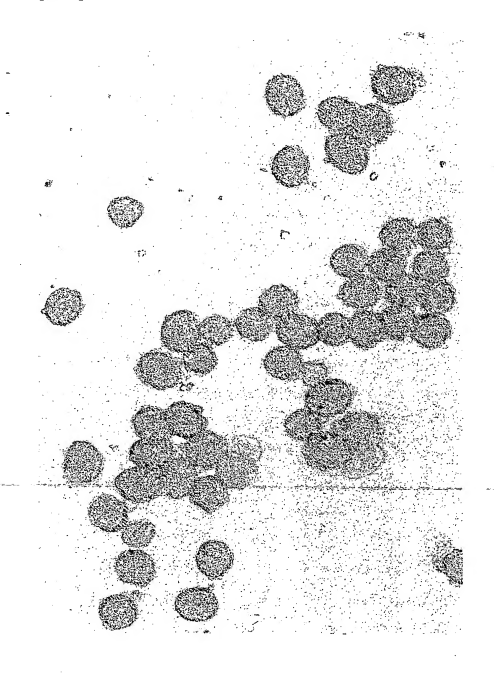
lane 3 細胞質雄性不稔ナタネ -2- 15μg

lane 4 ~ 7 細胞質雄性不稔ナタネ -2-

15/2 μ g, 15/4 μ g, 15/8 μ g, 15/16 μ g 希釈系列

lane 8 形質転換ナタネ 15 μg

【図5】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 Rf遺伝子、特には、ダイコン由来のRf1遺伝子を単離してその構造を同定すること。

【解決手段】 下記の何れかのDNA。

- (1) 配列番号1に記載の塩基配列を有するDNA;
- (2)配列番号1に記載の塩基配列において1から複数個の塩基が欠失、付加及 び/または置換されている塩基配列を有し、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を 可稔に回復することに関与するDNA;又は
- (3)配列番号1に記載の塩基配列を有するDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、かつ細胞質雄性不稔個体の不稔性を可稔に回復することに関与するDNA。

【選択図】 なし

特願2001-202082

出願人履歴情報

識別番号

[000005968]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1994年10月20日 名称変更 東京都千代田区丸の内二丁目5番2号 三菱化学株式会社